TRAITE [COOPERATION EN MATIEI DE BREVETS

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

PCT	Destinataire:				
NOTIFICATION D'ELECTION (règle 61.2 du PCT)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE				
Date d'expédition (jour/mois/année) 08 mars 2000 (08.03.00)	en sa qualité d'office élu				
Demande internationale no PCT/FR99/01805	Référence du dossier du déposant ou du mandataire BET 99/0654				
Date du dépôt international (jour/mois/année) 22 juillet 1999 (22.07.99)	Date de priorité (jour/mois/année) 29 juillet 1998 (29.07.98)				
Déposant CHARRIERE, Eugénie etc					
1. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite: X dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le: 17 février 2000 (17.02.00)					
Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	Fonctionnaire autorisé Kiwa Mpay				
no de télécopieur: (41-22) 740.14.35	no de téléphone: (41-22) 338.83.38				

	•	
		;



Réss à l'office récepteur	
Demande internationale nº	
Date du dépôt international	
Date of depot monatonal	
Nom de l'office récepteur et "Demande internationale PCT"	

REQUETE	1	Į.			
	Date du dépôt internations	al			
Le soussigné requiert que la présente demande internationale soit traitée conformément au Traité de coopération en matière de brevets.	Nom de l'office récepteur et "Demande internationale PCT" Référence du dossier du déposant ou du mandataire (facultatif) (12 caractères au maximum) BET 99/0654				
Cadre nº 1 TITRE DE L'INVENTION " (Poly) is	ocyanates masqués	mixtes "			
Cadre nº I TITRE DE L'INVENTION (1019) 15	ocyanaces masques	mixtees .			
Cadre nº II DEPOSANT					
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une per officielle complèle. L'adresse doit comprendre le code postal et l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son à n'est indiqué ci-dessous.)	sonne morale, désignation le nom du pays. Le pays de domicile si aucun domicile	Cette personne est aussi inventeur.			
RHODIA CHIMIE		n° de téléphone 01 47 68 12 34			
25, Quai Paul Doumer					
92408 COURBEVOIE CEDEX		nº de télécopieur			
FRANCE	,	01 47 68 19 99			
		n° detéléimprimeur			
Nationalité (nom de l'Etat) : FRANCE	Domicile (nom de l'Eta	(I): FRANCE			
Cette personne est tous les Etats dégraphes X tous les Etats dégraphes X les Etats-Unis d'		nisd'Amérique les Etats indiqués dans le cadre supplémentaire			
Cadre nº III AUTRE(S) DEPOSANT(S) OU (AUTRE(S)					
Nom ct adresse: (Nom de famille suivi du prénom: pour une pe officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son n'est indiqué ci-dessous.) CHARRIERE Eugénie 52, rue d'Inkermann 69000 LYON FRANCE	Cette personne est : déposant sculement déposant et inventeur inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)				
Nationalité (nom de l'État) : FRANCE	Domicile (nom de l'Et	at): FRANCE			
Cette personne est tous les Etats tous les Etats désignés les Etats-Unisde		Jnisd'Amérique les Etats indiqués dans lecadresupplémentaire			
X D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une	feuille annexe.				
Cadre nº IV MANDATAIRE OU REPRESENTANT CO	<u> </u>	POUR LA CORRESPONDANCE			
La personne dont l'identité est donnée ci-dessous est/a été désig du ou des déposants auprès des autorités internationales comp	née pour agir au nom étentes, comme:	mandataire représentant commun			
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une persor complète. L'adresse doit comprendre le code postal et	nne morale, désignation officielle t le nom du pays.)	n° de téléphone 01 48 74 92 22			
OBOLENSKY Michel		nº de télécopieur			
c/o CABINET LAVOIX	•	01 48 74 54 56			
2, Place d'Estienne d'Orves					
75441 PARIS CEDEX 09 FRANCE		n° de téléimprimeur 660 651 F			
Adresse pour la correspondance : cocher cette case lor	rsque aucun mandataire ni rej dresse spéciale à laquelle la c	présentant commun n'est/n'a été désigné correspondance doit être envoyée.			

	, 177				, ,		·.	
			, .				·	
						·		
٠.								

****	i1	le	nº	

Suite du cadre n° III AUTRE(S) DEPOSANT(S) OU (AUTRE(S)) INVENTEUR(S)							· ;		
Si aucun des sous-cadres suivants n'est utilisé, cette feuille ne doit pas être incluse dans la requête.									
Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant à son domicile si àucun domicile n'est indiqué ci-dessous.) Cette personne est :									
The state of the s	déposant seulement								
BERNARD Jean Route du La					X dep	osant et inventeur			
Saint-Laure 69440 MORNA	nt d'Agny				(Si d	enteur seulement rette case est cochée. as remplir la suite.)			
Nationalité (nom de l'E	Etat): FRAN	CE	Domic	cile (nom de l'Etat):	FRANCE			
Cette personne est déposant pour :	tous les Etats désignés	tous les États désign les États-Unisd'Ame		X les Etats-Unis	sd`Amérique	les Etats indiqués dans le cadre supplémentaire			
Nom et adresse : (Nom officielle complète. L'a l'adresse indiquée dans n'est indiqué ci-dessou	s ce cadre est l'Etat	prénom; pour une perso ndre le code postal et le où le déposant a son do	nne moi nom du micile s	rale, désignation pays. Le pays de i aucun domicile	Cette per	sonne est :			
	<i></i>				dép	osant seulement			
					dép	osant et inventeur			
-8-					(Si	enteur seulement cette case est cochée, as remplir la suite.)			
Nationalité (nom de l'I	Etat) :		Domi	cile (nom de l'Etai	1):		\neg		
C-us - s-sonns se	tous les Etats	tous les Etets désign	- ća as.: 6	les Etats-lini	sd Amérique	les Etats indiqués dans			
Cette personne est déposant pour :	désignés	tous les Etats désign les Etats-Unisd' Am	érique	seulement	sa Amerique	les Etats indiqués dans lecadre supplémentaire			
Nom et adresse : (Nom officielle complète: L'a l'adresse indiquée dan n'est indiqué ci-dessoi	de famille suivi du j adresse doit compre es ce cadre est l'État is l	prénom; pour une perso ndre le code possal et le r où le déposant a son do	onne mo nom du omicile s	rale, désignation pays. Le pays de si aucun domicile	Cette per	sonne est :	-		
n est marque et aessoc	···,				dép	osant seulement			
	* *				déț	oosant et inventeur			
					L (Si	enteur seulement cette case est cochée, ne remplir la suite.)			
Nationalité (nom de l'	Etat):		Domi	cile (nom de l'Eta					
Cette personne est déposant pour :	tous les Etats désignés	tous les Etats désig les Etats-Unisd'An		les Etats-Un seulement	isd`Amérique	les Etats indiqués dan lecadre supplémentair	s e		
Nom et adresse: (Nom officielle complète. L' l'adresse indiquée dar n'est indiqué ci-dessoi	de famille suivi du adresse doit compre ss ce cadre est l'Eta	prénom: pour une perso endre le code postal et le t où le déposant a son de	onne mo nom du omicile :	prale, désignation pays. Le pays de si aucun domicile	Cette pe	rsonne est :			
n est maique ci-desso	us.)				dé _l	oosant seulement			
					dé dé	posant et inventeur			
		·			Si	enteur seulement cette case est cochée, pas remplir la suite.)			
Nationalité (nom de l'	Etat):		Domi	icile (nom de l'Eta	t):				
Cette personne est déposant pour :	tous les Etats désignés	tous les Etats désig les Etats-Unisd'An	nés sauf nérique	les Etats-Un seulement	isd`Amérique	les Etats indiqués dan lecadre supplémentair	5 c		
D'autres dénosa	nts ou inventeurs s	ont indiqués sur une au	re feuil	le annexe.		·			

And the second of the second o	

Cadre	۰V	DÉSIGNATION D'	:						
Les dés	ignatio	ons suivantes sont faites conformément à la règle 4.9.a	1) (co	cher l	es cases appropriées; une au moins doit l'être):				
Brevet	-				-,				
×	ΑP	Brevet ARIPO: GH Ghana, GM Gambie, KE Kenya, LS Lesotho, MW Malawi, SD Soudan, SL Sierra Leone, -SZ Swaziland, UG Ouganda, ZW Zimbabwe et tout autre État qui est un État contractant du Protocole de Harare et du PCT							
又	EA	Brevet eurasien: AM Arménie, AZ Azerbaïdjan, BY Bélarus, KG Kirghizistan, KZ Kazakhstan, MD République de Moldova, RU Fédération de Russie, TJ Tadjikistan, TM Turkménistan et tout autre État qui est un État contractant de la Convention sur le brevet eurasien et du PCT							
×	EP	DK Danemark, ES Espagne, FI Finlande, FR F	rance	:, GB	uisse et Liechtenstein, CY Chypre, DE Allemagne, B Royaume-Uni, GR Grèce, IE Irlande, IT Italie, Suède et tout autre État qui est un État contractant de la				
X	OA	CM Cameroun, GA Gabon, GN Guinée, GW Guin TD Tchad, TG Togo et tout autre État qui est un État r	ée-Bi nemb	issau, re de	que centrafricaine, CG Congo, CI Côte d'Ivoire, ML Mali, MR Mauritanie, NE Niger, SN Sénégal, i'OAPI et un État contractant du PCT (si une autre forme)				
Brevet	natio	nal (si une autre forme de protection ou de traitement est soui							
⊠		Émirats arabes unis	Ø		Liberia				
		Albanie	図		Lesotho				
		Arménie	$\mathbf{\tilde{z}}$		Lituanie				
E E		•							
<u> </u>		Autriche	_		Luxembourg				
X		Australie	図		Lettonie				
	AZ	Azerbaïdjan	X		République de Moldova,				
RESERVED	BA	Bosnie-Herzégovine	図	MG	Madagascar				
X	$\mathbf{B}\mathbf{B}$	Barbade	M	MK	Ex-République yougoslave de Macédoine				
	BG	Bulgarie							
×		Brésil	厦	MN	Mongolie				
		Bélarus	$\mathbf{\Xi}$		Malawi				
121		Canada	X		Mexique				
XXX		•	KZ		•				
		et LI Suisse et Liechtenstein	-		Norvège				
		Chine			Nouvelle-Zélande				
X		Cuba	X		Pologne				
X	CZ	République tchèque	X	PT	Portugal				
X		Allemagne	×		Roumanie				
⊠	DK	Danemark	\boxtimes	RU	Fédération de Russie				
Ø	EE	Estonie	X	SD	Soudan				
	ES	Espagne	\square	SE	Suède				
×	FΙ	Finlande	Ø	SG	Singapour				
×		Royaume-Uni	X	SI	Slovénie				
X		Grenade	囡		Slovaquie				
X		Géorgie	ল		Sierra Leone				
1 '			_						
		Ghana	X	TJ	Tadjikistan				
		Gambie	図		Turkménistan				
X		Croatie	Ø	TR	Turquie				
	HU	Hongrie	図	TT	Trinité-et-Tobago				
	ID	Indonésie	図	UA	Ukraine				
	IL	Israël	\boxtimes	UG	Ouganda				
	IN	Inde	M	US	États-Unis d'Amérique				
	IS	Islande							
	JР	Japon	図	$\mathbf{U}\mathbf{Z}$	Ouzbékistan				
1 2	KE		×		Viet Nam				
			M						
		Kirghizistan							
	KP	République populaire démocratique de Corée .			Afrique du Sud				
_			M	ZW	Zimbabwe				
Ø	KR	République de Corée	Cas	es rés	servées pour la désignation d'États qui sont devenus				
	ΚZ	Kazakhstan	part	ies au	PCT après la publication de la présente feuille :				
	LC	Sainte-Lucie							
	LK	Sri Lanka							
			lésion		is faites ci-dessus, le déposant fait aussi conformément à la				

Déclaration concernant les désignations de précaution : outre les désignations faites ci-dessus, le déposant fait aussi conformément à la règle 4.9.b) toutes les désignations qui seraient autorisées en vertu du PCT, à l'exception de toute désignation indiquée dans le cadre supplémentaire comme étant exclue de la portée de cette déclaration. Le déposant déclare que ces désignations additionnelles sont faites sous réserve de confirmation et que toute désignation qui n'est pas confirmée avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter de la date de priorité doit être considérée comme retirée par le déposant à l'expiration de ce délai. (Pour confirmer une désignation, il faut déposer une déclaration contenant la désignation en question et payer les taxes de désignation et de confirmation. La confirmation doit parvenir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.)



Feuille nº

Cadre nº VI REVENDICAT DE PRIORITE		E.	D'autres revendications de priorité sont indiquées dans le cadre supplémentaire.						
	Date de dépôt Numéro			Lorsque la demande antérieure est une :					
de la demande a (jour/mois/a		de la demand	de antérieu	ire	demande nation pays	:	demande régionale :* office régional	demande internationale : office récepteur	
29/07/98	_	98 09 7	718		FRANCI	_ _			
	- , 	. 30 07 .			;	<u> </u>			
(2)	1								
(3)	,								
antérieures ((seulement si	i la demande a	ntérieure a	ı été i	e au Bureau interna déposée auprès de teur) indiquées ci-	e l'offic	ce qui, aux fins de	orme de la ou des demandes	
* Si la demande and de Paris pour la pro			-					un pays partie à la Convention Voir le cadre supplémentaire.	
Cadre nº VII	ADMINIST	TRATION CH	IARGEE I	DE I	LA RECHERCH	E INT	ERNATIONALE	:	
Choix de l'admi internationale (chargées de la rech pour procéder à	(ISA) (si pli herche interna la recherche	usieurs admini ationalesontcoi internationale,	istrations mpétentes indiquer	cett chai	te recherche (si un	ie reche ie interi		ne antérieure; mention de fectuée par l'administration cette dernière) : Pays (ou office régional)	
l'administration c. utilisé) :	hoisie; le cod	le à deux lettres	peut être		9/07/98	,	98 09 718	FRANĆE	
ISA /	POPPER	TANCI	UP DE DE	רטים	<u> </u>		·		
La présente dema		ionale contient				·-anrès	contininte à la présent	e demande internationale :	
le nombre de fe					ille de calcul des t	-	Sont joints a la present	e demande internacionare.	
requête		: 4			uvoir distinct signs				
description (sauf					-		numéro de référence, le c	cas échéant :	
au listage des séc	quences)	: 23	ł ·	_	plication de l'abser				
revendications	•	: 4 . 1	5. 🔲	doc	cument(s) de prior	ité indi	iqué(s) dans le cadre nº \	VI au(x) point(s):	
abrégé		: 1	6. 🗆	trac	duction de la dema	ande in	ternationale en (langue)	:	
dessins partie de la desci		: ڎe	7. 🗆		dications séparées d Mogique déposés	concert	nant des micro-organism	es ou autre matériel	
au listage des séc	•	. 32	_ _	déc	chiffrable par ordir	nateur		rt de recherche	
Nombre total d	e feuilles	. : 24	9. 🛚	aut	ires éléments <i>(préc</i>	iser):	de la DF 98 09	718	
Figure des d doit accompagne	essins qui er l'abrégé :	Néant			Langue de dépôt de la Français demande internationale :				
Cadre nº IX					U MANDATAIR				
A côté de chaque :	signature, indi	quer le nom du s	signataire et	t. si ce	ela n'apparait pas ci	airemei	•	e, à quel titre l'intéressé signe.	
HIRSCH D							Paris, le 22 j	uillet 1999	
	LENSKY M						L'Un des Manda	+-1-00	
	ICHENY M1 CABINET						L'un des manda	taires	
		Estienne	d'Orve	2S			OBOLENSKY Mich	el	
		CEDEX 09							
					rvé à l'office réce	pteur	,		
Date effective constituer la constituer	e de réceptior demande inte	n des pièces su rnationale :	ipposées					2 Dessins :	
3. Date effective rieure, mais concequirest support	dans les délais	n, rectifiée en s, de documen uer la demand	its ou de de	essins	s complétant	<u></u>		non reçus :	
 Date de réception demandées se 	otion, dans le elon l'article	s délais, des co 11.2) du PCT	orrections :			<u> </u>			
5. Administrational	tion chargé e (si plusieur	e de la rech s sont compéte	nerche intes): IS	SA /	1	6.	Transmission de la jusqu'au paiement d	copie de recherche différée de la taxe de recherche.	
					au Bureau intern	ational			
Date de récept original par le l	tion de l'exe	emplaire							

 THE STATE OF THE S			Deltage soi grimone silline e troppose e suconte		** · ~ 4	5 .
				. • ,		
					•	



TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BESVETS

PCT





RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire		mission du rapport de recherche internationale et, le cas échéant, le point 5 ci-après		
BET 99/0654	A DONNER			
Demande internationale n°	Date du dépôt international(jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)		
PCT/FR 99/01805	22/07/1999	29/07/1998		
Déposant				
RHODIA CHIMIE et al.				
Le présent rapport de recherche internation déposant conformément à l'article 18. Un	onale, établi par l'administration chargée de la re e copie en est transmise au Bureau internationa	echerche internationale, est transmis au II.		
Ce rapport de recherche internationale co	omprend3 feuilles. d'une copie de chaque document relatif à l'état d	de la technique qui y est cité.		
Base du rapport		-		
a. En ce qui concerne la langue, la	recherche internationale a été effectuée sur la b posée, sauf indication contraire donnée sous le			
la recherche international	e a été effectuée sur la base d'une traduction de	e la demande internationale remise à l'administration.		
	es de nucléotides ou d'acides aminés divulgu effectuée sur la base du listage des séquences :	iées dans la demande internationale (le cas échéant), :		
contenu dans la demande	e internationale, sous forme écrite.			
déposée avec la demand	e internationale, sous forme déchiffrable par ord	linateur.		
remis ultérieurement à l'a	dministration, sous forme écrite.			
remis ultérieurement à l'a	dministration, sous forme déchiffrable par ordina	ateur.		
La déclaration, selon laque divulgation faite dans la d	relle le listage des séquences présenté par écrit lemande telle que déposée, a été fournie.	et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la		
La déclaration, selon laqu du listage des séquences	relle les informations enregistrées sous forme de présenté par écrit, a été fournie.	échiffrable par ordinateur sont identiques à celles		
2. Il a été estimé que certa	ines revendications ne pouvaient pas faire l'	objet d'une recherche (voir le cadre I).		
	e l'invention (voir le cadre II).			
4. En ce qui concerne le titre,				
	qu'il a été remis par le déposant.			
	administration et a la teneur suivante:			
5. En ce qui concerne l'abrégé,				
	qu'il a été remis par le déposant			
le texte (reproduit dans le	e cadre III) a été établi par l'administration confor ns à l'administration dans un délai d'un mois à c	rmément à la règle 38.2b). Le déposant peut compter de la date d'expédition du présent rapport		
6. La figure des dessins à publier avec				
suggérée par le déposan	-	Aucune des figures		
parce que le déposant n'a		n'est à publier.		
	ractérise mieux l'invention.			

ng kanalang di Kanalang

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No FR 99/01805

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DE DE CIB 7 C08G18/80 C09D175/04

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 C08G C09D

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUM	INTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Α	EP 0 600 314 A (BAYER AG) 8 juin 1994 (1994-06-08) revendications 1-3,6; exemples 6,7	1,3,5-8, 12-19
Α .	EP 0 682 051 A (BAYER AG) 15 novembre 1995 (1995-11-15) revendications 1-3; exemples	1,3,5-8, 12-19
Α .	WO 97 24386 A (RHONE-POULENC CHIMIE) 10 juillet 1997 (1997-07-10) page 12, ligne 21 - ligne 24; revendications 7-12,15,16; exemples 4,5	1,9,10, 12-19
Α	US 5 280 100 A (L.D.VENHAM) 18 janvier 1994 (1994-01-18) revendication 1; exemples 10,11	1,9,10, 12-19

χ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	χ Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
° Catégories spéciales de documents cités:	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date	"X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive
"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente
"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
20 octobre 1999	27/10/1999
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationa	le Fonctionnaire autorisé
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Angiolini, D

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No FR 99/01805

C.(suite) DOC	CUMENTS CONSIDERES COME PERTINENTS			
Catégorie ° I	dentification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées		
A	US 4 096 291 A (W. DUNWALD ET AL.) 20 juin 1978 (1978-06-20) colonne 9, ligne 61 - ligne 68; revendication 11; exemple 15	1,4,5, 12-14, 16,19		
	·			
		·		

1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

FR 99/01805

	document earch report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date		
EP 600	314	A	08-06-1994	DE AT BR CA CZ DE ES FI JP MX PL US	4240480 143393 9304906 2110235 9302620 59303960 2092207 935357 6211771 9307189 301254 5350825	T A A A D T A A A A	25-08-1994 15-10-1996 26-07-1994 03-06-1994 15-06-1994 31-10-1996 16-11-1996 03-06-1994 02-08-1994 31-08-1994 13-06-1994 27-09-1994	
EP 682	2051	A	15-11-1995	DE CA CZ FI JP US	4416750 2148987 9501237 952289 7304843 5596064	A A A	16-11-1995 14-11-1995 15-11-1995 14-11-1995 21-11-1995 21-01-1997	
WO 972	4386	Α	10-07-1997	FR AU CA EP ZA	2743071 1380997 2241241 0869982 9610917	A A A	04-07-1997 28-07-1997 10-07-1997 14-10-1998 30-06-1998	
US 528	30100	Α	18-01-1994	CA	2090909	Α	30-10-1993	
US 409	06291	A .	20-06-1978	DE AT AT BE CH DK ES FR GB IT JP LU NL SE SE	2404740 341056 69875 824910 614459 34475 434316 2259886 1485190 1029404 50117822 71769 7501052 399276 7501029	B A A A A A A B A A A B	14-08-1975 25-01-1978 15-05-1977 29-07-1975 30-11-1979 29-09-1975 01-04-1977 29-08-1975 08-09-1977 10-03-1979 16-09-1975 09-12-1975 05-08-1975 06-02-1978 04-08-1975	

The state of the s	***	T. T. W. W. T. S.	August Maria de Manuel april au april au de la company		The state of the s	 	
			•				
							•
	-						
		,					
				-	-		
							•
					,		
					•		
							,
	•						
\$							
· a.)							
						•	
-							
		•					

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

Expéditeur:

L'ADMINISTRATION CHARGEE DE

L'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Destinataire:

HIRSCH, Denise CABINET LAVOIX

2, place d'Estienne d'Orves

75441 Paris Cedex 09

FRANCE

KEYU LL

1 3 NOV. 2000

Cabinet LAVOIX

22/07/1999

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(règle 71.1 du PCT)

Date d'expédition

(jour/mois/année)

09.11.2000

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

BET 99/0654

Date du dépot international (jour/mois/année)

Date de priorité (jour/mois/année)

NOTIFICATION IMPORTANTE

29/07/1998

Déposant

RHODIA CHIMIE et al.

Demande internationale No.

PCT/FR99/01805

9809718

- 1. Il est notifié au déposant que l'administration chargée de l'examen préliminaire international a établi le rapport d'examen préliminaire international pour la demande internationale et le lui transmet ci-joint, accompagné, le cas échéant, de ces annexes.
- 2. Une copie du présent rapport et, le cas échéant, de ses annexes est transmise au Bureau international pour communication à tous les offices élus.
- 3. Si tel ou tel office élu l'exige, le Bureau international établira une traduction en langue anglaise du rapport (à l'exclusion des annexes de celui-ci) et la transmettra aux offices intéressés.

4. RAPPEL

Pour aborder la phase nationale auprès de chaque office élu, le déposant doit accomplir certains actes (dépôt de traduction et paiement des taxes nationales) dans le délai de 30 mois à compter de la date de priorité (ou plus tard pour ce qui concerne certains offices) (article 39.1) (voir aussi le rappel envoyé par le Bureau international dans le formulaire PCT/IB/301).

Losrqu'une traduction de la demande internationale doit être remise à un office élu, elle doit comporter la traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international. Il appartient au déposant d'établir la traduction en question et de la remettre directement à chaque office élu intéressé.

Pour plus de précisions en ce qui concerne les délais applicables et les exigences des offices élus, voir le Volume II du Guide du déposant du PCT.

Nom et adresse postale de l'adminstration chargée de l'examen préliminaire international

Office européen des brevets

D-80298 Munich

Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Fax: +49 89 2399 - 4465

Fonctionnaire autorisé

Aperribay, I

Tél.+49 89 2399-8154



•



RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence di mandataire BET 99/06		sier du déposant ou du	POUR SUITE A DONN			transmission du rappor onal (formulaire PCT/IPI	
Demande inf	ternati	onale n°	Date du dépot international (jo	ur/mois/ar	née) Date de	priorité (jour/mois/anne	
PCT/FR99			22/07/1999		29/07/	1998	
	n inter) ou à la fois classification nation	ale et CIB	<u> </u>		
Déposant							
RHODIA	CHIN	MIE et al.					
			ninaire international, établi pa sant conformément à l'article		staration charg	jée de l'examen préli	iminaire
2. Ce RA	PPO	RT comprend 8 feuilles	, y compris la présente feuille	de couv	erture.		
ét l'a ac	é mo Idmin Imini	difiées et qui servent de istration chargée de l'ex stratives du PCT).	S, c'est-à-dire de feuilles de e base au présent rapport ou camen préliminaire internatio	de feuille	s contenant de	s rectifications faites	auprès de
Ces a	nnex	es comprennent 1 feuille	es.				
3. Le pré	57		lications relatives aux points	suivants			
1	×	Base du rapport					
11		Priorité	n d'opinion quant à la nouve	vutá llaa	ivitá inventivo	nt la nossibilità	
111		d'application industriel		iule, rac	ivite iliventive t	et la possibilite	
IV		Absence d'unité de l'in	vention				
. V	\boxtimes	Déclaration motivée se d'application industriel	elon l'article 35(2) quant à la le; citations et explications à	ouveaui 'appui d	é, l'activité inve e cette déclarat	entive et la possibilité ion	
VI		• - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -					
VII	\boxtimes	Irrégularités dans la de	emande internationale				
VIII	×	Observations relatives	à la demande internationale				
Date de pré internationa		tion de la demande d'exam	en préliminaire Da	e d'achèv	ement du présent	rapport	
17/02/200	00		09.	11.2000			
		oostale de l'administration c aire international:	hargée de Fo	ctionnaire	autorisé		OF THE PROPERTY OF THE PROPERT
<u></u>	D-80	ce européen des brevets 0298 Munich +49 89 2399 - 0 Tx: 52365	La 66 epmu d	tigue, N	I-L		The same of the sa
		+49 89 2399 - 4465		de télépho	ne +49 89 2399 8	3230	Ditte . Mar.

-	 	1	,
			,
			,
	 -		
			Ī
			i
			İ
			1
			ļ
			-

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/01805

1.	l'offi rapp	apport a été rédigé si ce récepteur en répoi ort, comme "initialem de modifications.) :	nse à une ir	nvitatioi	n faite conf	ormémer	nt à l'a	article 14 sont consid	'érées, dans le pi	résent
	Des	cription, pages:								
	1-23	} V€	ersion initial	е						
	Rev	endications, N°:								
	2-16	· v	ersion initial	ام						
	2-10	, ve								
	1	re	eçue(s) le			04/08/2	2000	avec la lettre du	04/08/2000	
		atti a aktawa a makamaka		ulatian v						
2.	Les	modifications ont ent	raine rannu	nation :						*
		de la description,	pages :		•					
	\boxtimes	des revendications,	n ^{os} :	1	7, 18, 19		•			
		des dessins,	feuilles :		•					
3.		Le présent rapport a comme allant au-del (règle 70.2(c)):	i été formule là de l'expo	é abstra sé de l'	action faite invention te	(de certa el qu'il a d	aines) été dé	des modifications, q éposé, comme il est i	ui ont été consid ndiqué ci-après	érées
4.	Obs	servations compléme	ntaires, le c	as éch	éant :					
٧	Dé d'a	claration motivée se pplication industriel	lon l'article le; citation	e 35(2) s et ex	quant à la plications	nouvea à l'appu	uté, l' ii de c	activité inventive et cette déclaration	la possibilité	
1.	Dé	claration								
	No	uveauté			Revendica Revendica		-16			
	Act	ivité inventive			Revendica Revendica		-16			
	Pos	ssibilité d'application i	industrielle	Oui :	Revendica		-16			

			
		,	
			•
			•
		•	

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées :

voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir feuille séparée

The second second	A THE RESERVE OF THE PARTY OF T	And the state of t	magnetic at the commendation of the commendati	 	 _		
					•	•	
					 . "		
				~			
				3.0			

Concernant le point V

Déclaration motivée selon la règle 66.2(a)(ii) quant à la nouveauté et l'activité inventive; citations et explications à l'appui de cette déclaration

Il est fait référence aux documents suivants:

D1: EP 0 600 314 A
D2: EP 0 682 051 A
D3: EP 0 403 044 A
D4: US 4 096 291 A

- 1. NOUVEAUTE (Art. 33(2) PCT): l'objet des revendications 1 à 16 est nouveau.
- 1.1. Le document D1 décrit des compositions de polyisocyanates au moins partiellement masqués, caractérisées en ce que les polyisocyanates sont masqués par au moins deux agents de masquage différents (cf D1, revendication 1), l'un ayant réagi avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement OH et l'autre par l'intermédiaire d'un groupement NH (Cf D1, exemple 4). Les effets techniques obtenus sont les suivants: stabilité d'au moins six mois des compositions de polyisocyanates selon D1 (cf D1, exemples 3 à 8), températures de dissociation des agents de masquage peu élevées (cf D1, description, page 4, lignes 33 à 43), aucun problème de solubilité des polyisocyanates masqués dans les conditions requises pour leur utilisation (cf D1, page 4, ligne 35 et exemples 3 à 8). D1 est considéré comme étant l'état de la technique le plus proche de l'objet de la revendication 1.

Le document D2 décrit également des compositions de polyisocyanates au moins partiellement masqués, caractérisées en ce que les polyisocyanates sont masqués par au moins deux agents de masquage différents (cf D2, revendication 1).

Le document D3 décrit des compositions de polyisocyanates masqués, caractérisées en ce que les polyisocyanates sont masqués par au moins deux agents de masquage différents dont les températures de "démasquage" présentent une différence d'au moins 40°C (cf D3, revendications 1 et 4).

Le document D4 décrit des compositions de polyisocyanates bloqués par des

		• `	

<u>L</u>,





RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR99/01805 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

molécules d'alcool pouvant être différentes l'une de l'autre pour une même molécule de polyisocyanate (cf D4, colonne 11, exemple 3, lignes 40 à 43).

L'objet de la présente revendication 1 diffère de chacun des documents cités cidessus en ce que les agents de masquage sont choisis de telle sorte que le rapport D (pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en premier à 110°C / pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en dernier à 110°C) soit supérieur à 4/3. La présente revendication 1 est donc nouvelle.

- 1.2. Les revendications 2 à 13 dépendent de la revendication 1 et satisfont donc également, en tant que telles, aux conditions requises par le PCT en ce qui concerne la nouveauté.
- 1.3. L'objet des présentes revendications 14 et 16 est nouveau car il met en jeu la composition de polyisocyanates masqués de la revendication 1. Aucun des documents cités ci-dessus ne divulgue un procédé de préparation de polyisocyanates masqués dans lequel les agents de masquage sont choisis de telle sorte que dans le test à l'octanol à 110°C, le rapport D soit supérieur à une valeur donnée. L'objet de la présente revendication 15 est donc nouveau également.
- 2. ACTIVITE INVENTIVE (Art. 33(3) PCT): l'objet des revendications 1 à 16 n'implique pas d'activité inventive.
- 2.1. Le problème que se propose de résoudre la présente invention peut être considéré comme étant de fournir de nouveaux polyisocyanates masqués ayant une température de dissociation relativement basse et qui soient solubles dans les solvants usuels utilisés pour ce type d'application.
 - Tous les objectifs de la présente demande sont atteints dans le document D1 (Cf premier paragraphe du point V-1.1. du présent rapport) par les mêmes moyens techniques que ceux revendiqués dans la présente revendication 1, à savoir l'utilisation de plusieurs agents de masquage différents pour un même polyisocyanate. Le domaine de valeurs du rapport D revendiqué (supérieur à 4/3) ne semble correspondre à aucun effet technique particulier. De plus, si le rapport D pour les polyisocyanates bloqués de D1 était établi, il se situerait probablement dans le domaine de valeurs revendiqué dans la présente revendication 1.

į v.	The state of the s	 					
					•	•	
							•
					te e		
				•			•
			:				





RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR99/01805 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

La demanderesse, dans sa lettre datée du 4 août 2000 (voir le paragraphe <u>II-Activité inventive</u>), précise que le problème technique consiste également à fournir une composition de polyisocyanates masqués <u>destinée à former un revêtement par réaction avec un polyol</u>. Dans la même lettre, la Demanderesse affirme (Cf, les deux premières lignes du paragraphe <u>II-Activité inventive</u>) qu'"Aucun des documents cités n'a pour objectif de résoudre le problème principal à la base de la présente invention".

Cependant, D1 se propose de résoudre le même problème technique que la présente demande: à la page 3, lignes 12 à 14 de D1, il est mentionné que l'objet de l'invention est également l'utilisation des polyisocyanates masqués comme agent de réticulation de composés organiques polyhydroxylés dans le domaine des laques ou vernis (revêtements).

La solution proposée dans la revendication 1 de la présente demande n'est donc pas considérée comme impliquant une activité inventive.

- 2.2. Les présentes revendications 2-7 ne sont pas considérées comme impliquant une activité inventive pour les raisons suivantes associées à celles invoquées pour le manque d'activité inventive de la revendication 1:
 - les compositions de polyisocyanates citées en exemple dans D1 sont toutes préparées avec une quantité d'agents de masquage telle que le rapport des groupes masquants est compris entre 10/90 et 90/10;
 - les compositions de polyisocyanates présentées dans D1 et D2 sont préparées à partir d'agents de masquage dont l'un au moins est un composé hétérocyclique azoté comme le triazole ou le pyrazole (Cf D1, revendication 1 et D2, revendication 1);
 - dans les compositions de polyisocyanates de D2, une oxime peut être utilisée comme troisième agent de masquage (Cf D2, page 3, lignes 19-25).

Par ailleurs, les caractéristiques techniques des présentes revendications 8 à 13 sont seulement quelques-unes des possibilités que la personne du métier pourrait choisir, selon le cas d'espèce, parmi plusieurs possibilités évidentes, pour résoudre le problème posé sans qu'une activité inventive soit impliquée.

2.3. La composition d'isocyanates masqués selon la présente revendication 1 n'est pas inventive (Cf point V, 2.1.). Par conséquent, l'objet de la présente revendication 14

्राम्यक्र विकास स्टब्स्			and the same of th		
				i.	•
				, · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
				•	
	•				
		V			

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

consistant à utiliser ladite composition n'implique pas d'activité inventive.

2.4. Les revendications 15 et 16 ne sont pas considérées non plus comme impliquant une activité inventive (Art. 33(3) PCT) car leurs caractéristiques techniques, autres que la composition de polyisocyanates masqués, sont déjà employées dans le même but dans les documents de l'état de la technique. En effet, la réaction successive des polyisocyanates avec les agents de masquage, revendiquée dans la revendication 15, est divulguée dans tous les documents de l'état de la technique cités (voir par exemple D1, exemples 3 à 8). Il en est de même des deux étapes du procédé revendiqué dans la revendication 16 (voir par exemple D3, page 2, lignes 53 à 55 et page 3, lignes 1 à 6).

Concernant le point VII

Irrégularités dans la demande internationale

- 1. Les expressions telles que "avantageusement", "de préférence", "plus préférentiellement" et "notamment" utilisées dans les revendications 1-2, 9, 12 et 14 n'ont aucun effet limitatif sur la portée de ces revendications (Cf les Directives du PCT, III-4.6.).
- 2. Les termes "Solvesso 100" (page 20, ligne 10) et "G-Cure 105 P 70" (page 22, ligne 11) utilisés dans la description, semblent constituer des marques commerciales déposées mais ne sont pas identifiés en tant que tels (Cf les Directives du PCT, II-4.16.).
- 3. La signification des abréviations "MEKO" (page 17, exemple 1), "EPP" et "RDPE" (page 22, exemple 9, ligne 13) ainsi que de "la dureté Perzoz" et la "résistance à la MEK" ne figurent nulle part dans la présente demande (Cf les Directives du PCT, II-4.16.).
- 4. Il semble que le morceau de phrase "composés masqués mixtes dont l'un des agents masquants est le triazole (l'un" dans la description page 9, dernière ligne et page 10, première ligne, ait été imprimé deux fois par erreur.

		professional and an artist of the second	
	•		 -





RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR99/01805 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

Concernant le point VIII

Observations relatives à la demande internationale

- 1. D'après le contenu de la description, le terme "isocyanates" utilisé dans les revendications 1 à 6 n'est pas assez précis et laisse un doute quant à la signification de la caractéristique technique à laquelle il se réfère. L'objet des dites revendications n'est donc pas clairement défini (Art. 6 PCT). Il semble que le terme approprié soit "polyisocyanates organiques".
- 2. L'emploi de l'adjectif "masquées" au féminin pluriel à la première ligne de la présente revendication 1 conduit à un manque de clarté de cette dernière (Art. 6 PCT) car le lecteur ne sait pas si "masquées" se réfère à la composition ou aux isocyanates. D'après l'ensemble de la demande ce sont les isocyanates qui sont masqués et non la composition. La revendication 1 devrait donc être rédigée de la façon suivante: "Composition de polyisocyanates organiques au moins partiellement masqués, caractérisée par le fait qu'ils sont masqués par au moins....".
- 3. L'emploi du mot "environ" associé à un domaine de valeurs dans la présente revendication 9 empêche de déterminer sans ambiguïté l'objet de la revendication (Cf les Directives du PCT, III-4.5.a).
- 4. Les valeurs de fonctionnalité revendiquées dans les revendications 9 et 11 ne correspondent pas toutes à celles divulguées dans la présente description page 13, lignes 10 à 12. Ce défaut de concordance entre description et revendications conduit à un manque de clarté de ces dernières (Art. 6 PCT).
- 5. La revendication 8 ne se fonde pas sur la description, comme l'exige l'article 6 PCT, vu que sa portée est plus vaste que celle qui est justifiée par la description. En effet, des cinq couples d'agents de masquage revendiqués, seuls les couples Hydroxypyidine/méthyle-amyle-cétoxime et diméthylpyrazole/hydroxypyridine sont cités dans la présente description (Cf page 6, ligne 31-32).

	-	A SAGALLY SAGA				The state of the s	77.00		
								·	٠.
							. •		
				- 1		è-			
\cdot									
\cdot									
	•								

ķ

CV VANI-EPA_MUENCHEN U2

REVENDICATIONS MODIFIEES (en réponse à l'Opinion Ecrite)

1. Composition d'isocyanates au moins partiellement masquées, caractérisée par le fait qu'elle est masquée par au moins deux agents de masquage différents, l'un des agents de masquage réagissant avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement OH et l'autre réagissant avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement NH ou les deux agents de masquage réagissant avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement OH, les deux agents de masquage ayant une température de déblocage comprise entre 80 et 200°C dans le test à l'octanol et étant choisis de manière que dans le test à l'octanol à 110°C, le rapport

pourcentage en équivalents d'agent masquant se débioquant en premier à 110°C

pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en demier à 110°C

soit supérieur à 4/3, avantageusement supérieur à 1,5, de préférence supérieur à 2, sous réserve que lorsqu'un agent de masquage comporte une fonction phénol comme fonction masquante, il ne comporte pas de fonction COOH, que lorsque la composition polyisocyanate comprend plus de deux groupes masquants, et l'un des agents représente un hétérocycle azoté à cinq chaînons, la composition comprend plus de 30 % équivalents d'agents bloquants réagissant avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire de la fonction OH.

2. Composition d'isocyanates selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractèrisée par le fait que le rapport des groupes masquants est compris entre 10/90 et 90/10, avantag usement 20/80 et 80/20.

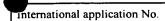
PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference BET 99/0654	FOR FURTHER ACTION		ation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/FR99/01805	International filing date (day/m 22 July 1999 (22.07		Priority date (day/month/year) 29 July 1998 (29.07.98)
International Patent Classification (IPC) or n C08G 18/80	ational classification and IPC		
Applicant	RHODIA CHIM	IE	
Authority and is transmitted to the a	applicant according to Article 36.		International Preliminary Examining
been amended and are the b (see Rule 70.16 and Section	nied by ANNEXES, i.e., sheets of	of the descripti containing re	ion, claims and/or drawings which have ctifications made before this Authority
IV Lack of unity of in V Reasoned stateme citations and explain VI Certain document VII Certain defects in	nt of opinion with regard to novel nvention ant under Article 35(2) with regar anations supporting such stateme	rd to novelty, i ent	RECEIVED HAY 16 the pand industrial applicability; Inventive step or industrial applicability;
Date of submission of the demand 17 February 2000 (17.		of completion of	of this report ovember 2000 (09.11.2000)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Autho	rized officer	
Facsimile No	Telent	none No.	



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR99/01805

I. Basis						
1. This under	report Article	has been drawn o	n the basis of in this report as	Replacement sheets "originally filed"	which have been furnished to to and are not annexed to the rep	the receiving Office in response to an invitation port since they do not contain amendments.):
		the international				
	\boxtimes	the description,			, as originally filed,	
					, filed with the demand,	
						, ,
			pages		, filed with the letter of	· ·
	\square	the claims,	Nos	2-16	, as originally filed,	
	\Box	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			, as amended under Article	e 19,
8					, filed with the demand,	
						04 August 2000 (04.08.2000),
			Nos.		, filed with the letter of	·
		the drawings,	sheets/fig		, as originally filed,	
		ine drawings,		-	, filed with the demand,	
						,
2 Tha	nmand	ments have result				·
2. The						
		•				
		the claims,		17, 18, 19		
ļ		the drawings,	sheets/fig _			
3.					nendments had not been mad e Supplemental Box (Rule 7	de, since they have been considered (0.2(c)).
	Ü	•				
4. Add	itional	observations, if n	ecessary:			

		The second second second second	And the state of t	The second secon	7.00
					•
					-
•	-				
•					

INTERNATIONAL PELIMINARY EXAMINATION REPORT

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1. Statement			
Novelty (N)	Claims	1-16	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-16	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-16	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

The following documents are referred to:

D1: EP-A-0 600 314

D2: EP-A-0 682 051

D3: EP-A-0 403 044

D4: US-A-4 096 291.

- 1. NOVELTY (PCT Article 33(2)): the subject matter of Claims 1-16 is novel.
- 1.1. D1 describes compositions containing at least partially blocked polyisocyanates, characterised in that the polyisocyanates are blocked by at least two different blocking agents (see D1, Claim 1), one of which has reacted with the isocyanate function by means of an OH grouping, the other by means of an NH grouping (see D1, example 4). The resulting technical effects are as follows: the polyisocyanate compositions of D1 have a storage life of at least six months (see D1, Examples 3-8), low decomposition temperatures for the blocking agents and no solubility problem for the blocked polyisocyanates under the conditions required for their use (see D1, page 4, line 35, and Examples 3-8). D1 is considered

-	 	 	···	
				•
		•		
-				

ķ

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

to represent the closest prior art to the subject matter of Claim 1.

D2 also describes compositions containing at least partially blocked polyisocyanates, characterised in that the polyisocyanates are blocked by at least two different blocking agents (see D2, Claim 1).

D3 describes blocked polyisocyanate compositions characterised in that the polyisocyanates are blocked by at least two different blocking agents having a difference of at least 40°C between their respective "unblocking" temperatures (see D3, Claims 1 and 4).

D4 describes compositions containing polyisocyanates blocked by alcohol molecules which may differ from each other for the same polyisocyanate molecule (see D4, column 11, Example 3, lines 40-43).

The subject matter of the present Claim 1 differs from each of the above-mentioned documents in that the blocking agents are chosen in such a way that the ratio D (percentage of blocking agent equivalents unblocking first at 110°C / percentage of blocking agent equivalents unblocking last at 110°C) is greater than 4/3. The present Claim 1 is therefore novel.

- 1.2. Claims 2-13 are dependent on Claim 1 and as such they likewise satisfy the PCT requirement of novelty.
- 1.3. The subject matter of the present Claims 14 and 16 is novel because it involves the blocked polyisocyanate composition defined in Claim 1.

Ethiotica :	THE PERSON OF						-
	0 1	70 Mm = 10	 •		· · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
			•				
					•	•	
	• :		•				

None of the documents cited above discloses a method for producing blocked polyisocyanates in which the blocking agents are chosen in such a way that in the octanol test at 110°C, the ratio D is greater than a given value. Consequently, the subject matter of the present Claim 15 is likewise novel.

- 2. INVENTIVE STEP (PCT Article 33(3)): the subject matter of Claims 1-16 does not involve an inventive step.
- 2.1. The technical problem addressed by the present invention can be considered to be that of providing new blocked polyisocyanates with a relatively low decomposition temperature which are soluble in the solvents conventionally used for this type of application.

All of the objectives of the present application are achieved in D1 (see Box V (above), section 1.1., first paragraph) by the same technical means as those which are claimed in the present Claim 1, namely the use of several different blocking agents for one same polyisocyanate. The range of values for the claimed ratio D (greater than 4/3) does not appear to be associated with any particular technical effect. Moreover, if the ratio D were calculated for the blocked polyisocyanates described in D1, it would probably lie within the range of values defined in the present Claim 1.

In their letter of 4 August 2000 (see paragraph <u>II - Inventive Step</u>), the applicants point out that the technical problem also involves providing a composition containing blocked polyisocyanates that

The same of	WAR TO THE P		and the second second	 	<u> </u>			
-								
					•			
		-						
							i	

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

is <u>intended</u> for producing a coating by reacting it with a polyol. In that same letter (see first two lines of paragraph <u>II - Inventive Step</u>), the applicants state that "None of the cited documents aims to solve the main technical problem addressed by the present invention".

However, D1 addresses the same technical problem as the present invention: D1 indicates, on page 3, lines 12-14, that the use of the blocked polyisocyanates as a cross-linking agent for organic polyhydroxyl compounds in the field of paints and varnishes (coatings) is also an object of the invention.

Consequently, the solution put forward in Claim 1 of the present application is not considered to involve an inventive step.

- 2.2. The present Claims 2-7 are not considered to involve an inventive step for the following reasons, which apply in addition to those raised to establish the lack of an inventive step for Claim 1:
 - the polyisocyanate compositions cited as examples in D1 are all prepared using a quantity of blocking agents which is such that the ratio of blocking groups lies between 10/90 and 90/10;
 - the polyisocyanate compositions presented in D1 and D2 are prepared using blocking agents of which at least one is a heterocyclic nitrogenous compound such as triazole or pyrazole (see D1, Claim 1, and D2, Claim 1);
 - in the polyisocyanate compositions described in D2, an oxime can be used as a third blocking agent (see D2, page 3, lines 19-25).

1.4	The contract of the			 " Marketin "	 	 	
			= •		 		
							٠
							•
							•

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Furthermore, the technical features of the present Claims 8-13 merely represent obvious possibilities from which a person skilled in the art would choose, according to the circumstances, to solve the technical problem in question, without exercising inventive skill.

- 2.3. The blocked isocyanate composition defined in the present Claim 1 is not inventive (see Box V, section 2.1, above). Consequently, the subject matter of the present Claim 14, which concerns the use of that composition, involves no inventive step.
- 2.4. Claims 15 and 16 are likewise considered to involve no inventive step (PCT Article 33(3)), because their technical features, apart from the blocked polyisocyanate composition, are already used for the same purpose in the prior art documents. Indeed, the successive reaction of the polyisocyanates with the blocking agents, as described in Claim 15, is disclosed in all of the cited prior art documents (see, for example, D1, Examples 3-8). The same applies to the two stages of the method defined in Claim 16 (see, for example, D3, page 2, lines 53-55; and page 3, lines 1-6).

4 2

•,

VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

- 1. Expressions such as "advantageously", "preferably", "more preferably" and "particularly", as used in Claims 1-2, 9, 12 and 14, have no delimiting effect on the scope of those claims (see PCT Guidelines, Chapter III-4.6).
- The terms "Solvesso 100" (page 20, line 10) and "G-Cure 105 P 70" (page 22, line 11), which are used in the description, appear to be registered trade marks but are not acknowledged as such (see PCT Guidelines, Chapter II-4.16).
- 3. The abbreviations "MEKO" (page 17, Example 1),

 "EPP" and "RDPE" (page 22, Example 9, line 13), and
 the expressions "Perzoz hardness" and "MEK
 resistance" are not defined anywhere in the present
 application (see PCT Guidelines, Chapter II-4.16).
- 4. In the description on page 9, last line, to page 10, first line, the phrase "various blocked compounds in which one of the blocking agents is triazole (one" appears to have been printed twice by mistake.

	•		
•			
		•	-

ķ

INTERNATIONAL PREZIMINARY EXAMINATION REPORT

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- In the description, the definition of the term "isocyanates", as used in Claims 1-6, is not sufficiently precise and leaves doubt as to the meaning of the technical feature to which it refers. Consequently, the subject matter of those claims is not clearly defined (PCT Article 6). It would appear that "organic polyisocyanates" is the appropriate term.
- 2. The use of the adjective "blocked" in the feminine plural form in the first line of Claim 1 renders that claim unclear (PCT Article 6), because the reader does not know whether the word "blocked" refers to the composition or to the isocyanates. It is evident from the application as a whole that the isocyanates, and not the composition, are blocked. Claim 1 should therefore be drafted as follows: "composition containing at least partially blocked organic polyisocyanates, characterised in that they are blocked by at least...".
- 3. The use of the word "approximately" in connection with a range of values in the present Claim 9 makes it impossible to determine without ambiguity the scope of the claim (see PCT Guidelines, Chapter III-4.5a).
- 4. Not all of the functionality values claimed in Claims 9 and 11 correspond to the values disclosed in the present description on page 13, lines 10-12. This lack of consistency between the description and

•

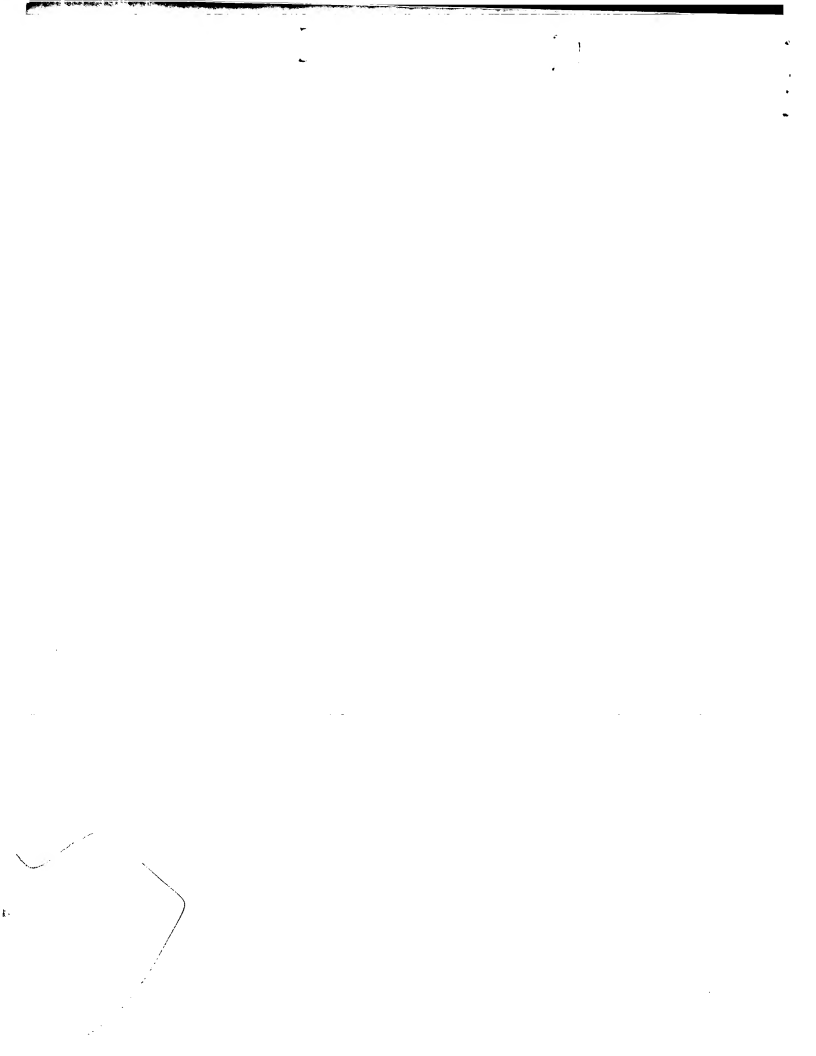
¥---

International application No.
PCT/FR 99/01805

VIII. Certain observations on the international application

the claims renders the latter unclear (PCT Article 6).

5. Contrary to the requirements of PCT Article 6, Claim 8 is not supported by the description, because its scope is far greater than that which is covered by the description. Indeed, of the five claimed pairs of blocking agents, only the hydroxypyridine / methylamyl ketoxime and dimethylpyrazole / hydroxypyridine pairs are cited in the present description (see page 6, lines 31-32).



Expéditeur : le BUREAU INTERNATIONAL

PCT

NOTIFICATION RELATIVE A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION DU DOCUMENT DE PRIORITE

(instruction administrative 411 du PCT)

Destinataire:

OBOLENSKY, Michel Cabinet Lavoix 2, place d'Estienne d'Orves F-75441 Paris Cedex 09 FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année) 16 août 1999 (16.08.99)	
Référence du dossier du déposant ou du mandataire BET 99/0654	NOTIFICATION IMPORTANTE
Demande internationale no PCT/FR99/01805	Date du dépôt international (jour/mois/année) 22 juillet 1999 (22.07.99)
Date de publication internationale (jour/mois/année) Pas encore publiée	Date de priorité (jour/mois/année) 29 juillet 1998 (29.07.98)
Déposant RHODIA CHIMIE etc	

- 1. La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, ou les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
- 2. Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
- 3. Un astérisque(*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- 4. Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Date de priorité

Demande de priorité n°
office récepteur selon le PCT

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT

Date de réception du document de priorité

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT

Pays, office régional ou document de priorité

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT

Pays, office régional ou document de priorité

Pays, office régional ou document de priorité

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT

Pays, office régional ou document de priorité

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé:

S. Baharlou

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

no de téléphone (41-22) 338.83.38



JC07 Rec'd PCT/PTO 2 9 JAN -200

REVENDICATIONS MODIFIEES

· 24

(en réponse à l'Opinion Ecrite)

1. Composition d'isocyanates au moins partiellement masquées, caractérisée par le fait qu'elle est masquée par au moins deux agents de masquage différents, l'un des agents de masquage réagissant avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement OH et l'autre réagissant avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement NH ou les deux agents de masquage réagissant avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement OH, les deux agents de masquage ayant une température de déblocage comprise entre 80 et 200°C dans le test à l'octanol et étant choisis de manière que dans le test à l'octanol à 110°C, le rapport

pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en premier à 110°C

D = _______

pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en dernier à

soit supérieur à 4/3, avantageusement supérieur à 1,5, de préférence supérieur à 2, sous réserve que lorsqu'un agent de masquage comporte une fonction phénol comme fonction masquante, il ne comporte pas de fonction COOH, que lorsque la composition polyisocyanate comprend plus de deux groupes masquants, et l'un des agents représente un hétérocycle azoté à cinq chaînons, la composition comprend plus de 30 % équivalents d'agents bloquants réagissant avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire de la fonction OH.

2. Composition d'isocyanates selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le rapport des groupes masquants est compris entre 10/90 et 90/10, avantageusement 20/80 et 80/20.



- 3. Composition d'isocyanates selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'un des agents de masquage est un composé hétérocyclique (poly)azoté substitué ou non substitué.
- 4. Composition d'isocyanates selon la revendication 3, caractérisée en ce que le composé hétérocyclique (poly)azoté est choisi parmi le pyrazole, le triazole et la pyridine, substitués ou non substitués.
- 5. Composition d'isocyanates selon la revendication 7, caractérisée en ce que le composé hétérocyclique (poly)azoté est le triazole substitué ou non substitué.
- 6. Composition d'isocyanates selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que l'un des deux agents de masquage est une oxime.
- 7. Composition selon la revendication 6, caractérisée en ce que l'oxime est choisie parmi la méthyl-éthyl cétoxime, l'acétone-oxime, la méthyl amyl cétoxime, l'oxime du pyruvate de méthyle et l'oxime du pyruvate d'éthyle.
- 8. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que les agents de masquage sont choisis parmi les couples :
 - triazole/méthyl-éthyl-cétoxime,
 - triazole/oxime de pyruvate d'éthyle,
 - diméthylpyrazole/méthyl amyl cétoxime,
 - hydroxypyridine/méthyl-amyl-cétoxime, et
 - diméthylpyrazole/hydroxypyridine.
- 9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, comportant un mélange de composés porteurs de fonction(s) isocyanate(s) masquée(s), caractérisée par le fait que ledit mélange

	States, in a second state of the second states of the second seco	and the last		
	The second secon			
			f	.,
			, t 1 10	١,
			•	
x	·			
	·			
	,			
	·			

présente une fonctionnalité (nombre de fonctions isocyanates, masquées ou non, par molécule en contenant) moyenne supérieure à 2, avantageusement au moins égale à 2,1 et au plus égale à environ 5, avantageusement à 4.

- 10. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée par le fait que ledit mélange présente une fonctionnalité (nombre de fonction isocyanate, masquée ou non, par molécule en contenant) moyenne au moins égale à 2,4.
- 11. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisée par le fait que ledit mélange présente une fonctionnalité (nombre de fonction isocyanate, masquée ou non, par molécule en contenant) moyenne au plus égale à 3,7.
- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, dans laquelle le mélange des composés porteurs de fonctions isocyanates remplit au moins une, avantageusement au moins deux, de préférence au moins trois des conditions ci après :
- au moins un tiers, avantageusement deux tiers, de préférence quatre cinquième des fonctions NCO libres ou masquées sont reliées à un squelette hydrocarboné, par l'intermédiaire d'un carbone saturé (${\rm sp}^3$);
- au moins un tiers, avantageusement deux tiers, de préférence quatre cinquième desdits carbones saturés (sp^3) est porteur d'au moins un, avantageusement deux, hydrogène(s);
- lesdits carbones saturés (sp³) sont au moins pour le tiers, avantageusement au moins pour la moitié, de préférence au moins pour les deux tiers, reliés audit squelette par un atome de carbone lui-même porteur d'au moins un hydrogène, avantageusement deux.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, pour la réalisation d'un revêtement, caractérisé par le fait qu'elle comporte en outre pour addition successive ou simultanée un coréactif à hydrogène réactif.

- 14. Utilisation des compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 13, pour la préparation d'un revêtement, notamment une peinture.
- 15. Procédé de préparation d'une composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que l'on fait réagir une composition (poly)isocyanate successivement ou simultanément avec les agents de masquage tels que définis à l'une des revendications 1 à 8.
- 16. Procédé de préparation de polymères caractérisé par le fait qu'il comporte les étapes suivantes :
- mettre un polyisocyanate masqué telles que définis dans l'une quelconque des revendications 1 à 13 en présence d'un coréactif qui contient des dérivés présentant des hydrogènes réactifs ;

et

- chauffer le milieu réactionnel ainsi constitué à une température permettant la réticulation des composants.



CLAIMS

1. An at least partially blocked composition comprising isocyanates, characterized in that it is blocked by at least two different blocking agents selected so that, in the octanol test at 110°C, the ratio

percentage in equivalents of blocking agent which deblocks first at 110°C $\,$

D=

percentage in equivalents of blocking agent which deblocks last at 110°C

- is greater that 4/3, advantageously greater than 1.5, preferably greater than 2, with the proviso that, when a blocking agent comprises a phenol functional group as blocking functional group, it does not comprise a COOH functional group.
- 2. Composition comprising isocyanates according to claim 1, characterized in that one of the blocking agents reacts with the isocyanate functional group via an OH group and the other reacts with the isocyanate functional group via an NH group.
- 20 3. Composition comprising isocyanates according to claim 1, characterized in that the two blocking agents react with the isocyanate functional group via the NH group.
- 4. Composition comprising isocyanates according to claim 1, characterized in that the two blocking agents react with the isocyanate functional group via the OH group.
- 5. Composition comprising isocyanates according to any one of the preceding claims, characterized in that the ratio of the blocking groups is between 10/90 and 90/10, advantageously 20/80 and 80/20.
 - 6. Composition comprising isocyanates according to any one of the preceding claims, characterized in that

one of the blocking agents is a substituted or unsubstituted (poly) nitrogenous heterocyclic compound.

- 7. Composition comprising isocyanates according to claim 6, characterized in that the (poly)nitrogenous heterocyclic compound is selected from substituted or unsubstituted pyrazole, triazole and pyridine.
- 8. Composition comprising isocyanates according to claim 7, characterized in that the (poly)nitrogenous heterocyclic compound is substituted or unsubstituted triazole.
- 9. Composition comprising isocyanates according to any one of claims 1 to 5, characterized in that one of the two blocking agents is an oxime.
- 10. Composition according to claim 9, characterized in that the oxime is selected from methyl ethyl ketoxime, acetone oxime, methyl amyl ketoxime, the oxime of methyl pyruvate and the oxime of ethyl pyruvate.

10

- 11. Composition according to claim 1, characterized 20 in that the blocking agents are selected from the pairs:
 - triazole/methyl ethyl ketoxime,
 - triazole/oxime of ethyl pyruvate,
 - dimethylpyrazole/methyl amyl ketoxime,
 - hydroxypyridine/methyl amyl ketoxime, and
 - dimethylpyrazole/hydroxypyridine.
 - 12. Composition according to any one of the preceding claims comprising a mixture of compounds carrying blocked isocyanate functional group(s),
- 30 characterized in that said mixture exhibits a mean functionality (number of blocked nonblocked or isocyanate functional groups per molecule comprising them) of greater than 2, advantageously at least equal 2.1, and most at equal to approximately 35 advantageously to 4.
 - 13. Composition according to any one of claims 1 to 11, characterized in that said mixture exhibits a mean functionality (number of blocked or nonblocked

î	¢	

. . . . isocyanate functional group per molecule comprising them) at least equal to 2.4.

14. Composition according to any one of claims 1 to 11, characterized in that said mixture exhibits a mean functionality (number of blocked or nonblocked isocyanate functional group per molecule comprising them) and at most equal to 3.7.

5

20

25

30

- 15. Composition according to any one of claims 1 to 14, in which the mixture of the compounds carrying 10 isocyanate functional groups fulfills at least one, advantageously at least two, preferably at least three, of the following conditions:
- at least one third, advantageously two thirds, preferably four fifth, of the free or blocked

 15 NCO functional groups are connected to a hydrocarbonaceous backbone via a saturated (sp³) carbon;
 - at least one third, advantageously two thirds, preferably four fifth, of said saturated (sp³) carbons carry at least one, advantageously two, hydrogen(s);
 - at least a third, advantageously at least a half, preferably at least two thirds, of said saturated (sp³) carbons are connected to said backbone via a carbon atom itself carrying at least one hydrogen, advantageously two.
 - 16. Composition according to any one of claims 1 to 15 for the preparation of a coating, characterized in that it additionally comprises, for successive or simultaneous addition, a coreactant comprising a reactive hydrogen.
 - 17. Use of the compositions according to any one of claims 1 to 16 for the preparation of a coating, in particular a paint.
- 35 18. Process for the preparation of a composition according to any one of the preceding claims, characterized in that a (poly) isocyanate composition is reacted, successively or simultaneously, with the blocking agents as defined in one of claims 1 to 11.

	odyplak kan kinistrije manovanje na opis kinistrije manovanje u poveznika na opis kinistrije manovanje u povez		
			•
<u> </u>			
		·	

- 19. Process for the preparation of polymers, characterized in that it comprises the following stages:
- bringing together a blocked polyisocyanate as

 defined in any one of claims 1 to 16 and a coreactant which comprises derivatives exhibiting reactive hydrogens;

and

- heating the reaction mixture thus formed to a 10 temperature which makes possible crosslinking of the components.



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7:

(11) Numéro de publication internationale:

WO 00/06627

C08G 18/80, C09D 175/04

A1

(43) Date de publication internationale: 10 février 2000 (10.02.00)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR99/01805

(22) Date de dépôt international:

22 juillet 1999 (22.07.99)

(30) Données relatives à la priorité:

98/09718

29 juillet 1998 (29.07.98)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHO-DIA CHIMIE [FR/FR]; 25, quai Paul Doumer, F-92408 Courbevoie Cedex (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CHARRIERE, Eugénie [FR/FR]; 52, rue d'Inkermann, F-69000 Lyon (FR). BERNARD, Jean-Marie [FR/FR]; Route du Large, Saint-Laurent d'Agny, F-69440 Momant (FR).

(74) Mandataire: OBOLENSKY, Michel; Cabinet Lavoix, 2, place d'Estienne d'Orves, F-75441 Paris Cedex 09 (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: MIXED MASKED (POLY)ISOCYANATES

(54) Titre: (POLY)ISOCYANATES MASQUES MIXTES

(57) Abstract

The invention concerns a composition of at least partially masked isocyanates, characterised in that it is masked by at least two different masking agents, selected such that in the octanol test at 110 °C, the ratio: D = percentage in equivalents of masking agents unblocking first at 110 °C / percentage in equivalents of masking agents unblocking first at 110 °C, is greater than 4/3, advantageously greater then 1.5, preferably greater than 2, provided that when a masking agent comprises phenol function as masking function, it does not comprise a COOH function.

(57) Abrégé

Cette invention a pour objet une composition d'isocyanates au moins partiellement masqués, caractérisée par le fait qu'elle est masquée par au moins deux agents de masquage différents, choisis de manière que dans le test à l'octanol à 110 °C, le rapport: D = pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en premier à 110 °C / pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en dernier à 110 °C, soit supérieur à 4/3, avantageusement supérieur à 1,5, de préférence supérieur à 2, sous réserve que lorsqu'un agent de masquage comporte une fonction phénol comme fonction masquante, il ne comporte pas de fonction COOH.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
ΑT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni -	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	ТJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	ΥU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		ziiii dao we
. CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK '	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 00/06627

5

10

15

20

25

30

PCT/FR99/01805 JC07 Rec'd PCT/PTO 2 9 JAN 2001

(Poly)isocyanates masqués mixtes

La présente invention se rapporte à des composés (poly)isocyanates masqués et leur utilisation pour la fabrication de revêtements.

Plus précisément, la présente invention concerne des (poly)isocyanates dont certains au moins des groupements fonctionnels isocyanates sont masqués, ou protégés, par au moins deux radicaux protecteurs thermo-labiles, radicaux qui sont parfois identifiés par le qualificatif de "masquant" ou "bloquant".

La présente invention a en particulier pour objet des composés moléculaires constituant une unité, qu'elle soit de nature mono-, oligo-, ou polymérique, porteuse de groupements isocyanates et susceptible de réagir avec des coréactifs appropriés, tels que les alcools, phénols, amines, aminophénols ou amino-alcools, avantageusement au moins partiellement bi- ou polyfonctionnels, qui peuvent être de nature mono-, oligo- ou poly-mériques.

La présente invention concerne également un procédé d'obtention de ces nouveaux polyisocyanates masqués.

Elle vise en outre l'utilisation des polyisocyanates masqués cidessus dans des compositions pour la préparation de polymères, notamment de polycondensats et de réticulats issus de la réaction desdits polyisocyanates protégés et de coréactifs nucléophiles. Cette préparation est celle qui est exploitée dans les applications industrielles, telles que les revêtements en tout genre et notamment ceux sur les textiles, sur les verres, sur les papiers, sur les métaux et sur les matériaux de construction, et les peintures.

L'utilité du masquage des fonctions isocyanates (masquage désigné parfois par blocage), voire sa nécessité, s'explique par une réactivité trop élevée à température ambiante de l'isocyanates vis à vis de certains coréactifs ou vis à vis d'un solvant réactif, ou d'une phase, en général continue, support dans le cas d'émulsions ou de suspensions, telle que l'eau. Cette réactivité élevée est souvent très gênante, notamment pour certaines applications des polyuréthannes, en particulier dans les peintures, car cela impose un conditionnement et parfois une manipulation séparés du comonomère isocyanate, d'où il découle une mise en oeuvre peu commode.

10

15

20

25

30

Ainsi, dans toutes les applications des polyuréthannes comme revêtements, il est du plus grand intérêt de disposer d'isocyanates masqués, dans lesquels la fonction isocyanate est rendue non réactive à température ambiante vis-à-vis de ses coréactifs, mais maintenue réactive à une température plus élevée.

Ces unités isocyanates masquées sont avantageuses à plusieurs titres. En premier lieu, elles permettent de proposer, dans un seul et même conditionnement, des compositions (y compris émulsions et suspensions) pour l'obtention de revêtement dont le composant isocyanate est stable et peu sensible à l'eau. Il s'ensuit qu'il n'est plus nécessaire d'utiliser des solvants anhydres onéreux, spécifiques des isocyanates et qu'il est possible de conserver longtemps, sans dégradation, les isocyanates masqués dans des conditions où ceux qui sont libres se dégraderaient.

La mise en oeuvre de polyisocyanates masqués permet également de réduire, voire d'éliminer, l'éventuel risque toxique associé à la présence d'isocyanates libres et instables.

L'amélioration de cette technique de masquage des groupements fonctionnels isocyanates sur des unités mono-, oligo- ou polymères réactives, passe par l'optimisation, en général un abaissement, de la température de réaction, c'est-à-dire celle à laquelle la déprotection s'effectue, conduisant ainsi à la polymérisation et/ou la réticulation visées.

Plus spécifiquement, la température de démasquage doit être suffisamment haute pour qu'il n'y ait pas de risque de réaction pendant la période de stockage et cette température de réaction doit être suffisamment basse pour qu'il soit aisé de réaliser la polycondensation lorsque cela est désiré.

En général, la température de "libération" des isocyanates, notamment aliphatiques (c'est-à-dire que le carbone porteur de l'azote est d'hybridation sp3) est trop élevée. Ce qui implique que l'on recherche un abaissement de cette température de libération.

Un tel abaissement se traduit par des gains économiques non négligeables en énergie et en durée de procédé.

10

15

20

25

30

A titre incident, il convient de signaler que les groupes masquants utilisés dans le cas des isocyanates aromatiques ne sont en général pas directement transposables pour les isocyanates aliphatiques, la température de "libération" pour un même groupe masquant étant de plusieurs dizaines de degrés centigrades supérieure à celle des isocyanates aromatiques.

De nombreux radicaux masquants ont déjà été utilisés. Parmi ceux-ci, on peut citer, entre autres, les triazoles, les imidazolines, les lactames, des composés hydroxyazotés, des bisulfites de sodium, des dimères d'isocyanate, des phénols, des esters d'acide acétoacétique et des alcools. Un des groupes les plus utilisés est le groupe des dialcoylcétoximes qui présente toutefois l'inconvénient majeur de présenter une température de libération trop élevée pour beaucoup d'applications.

Parmi ces agents masquants, on ne considère comme de vrais agents masquants que ceux dont la température de déblocage est comprise entre environ 80°C (deux chiffres significatifs) et 200°C (deux chiffres significatifs), en d'autres termes, ceux qui répondent positivement au test à l'octanol dans l'intervalle de température de 80°C à 200°C.

Il convient de noter que la multiplicité des paramètres rend difficile la systématisation de certaines familles.

Ainsi, l'un des objectifs essentiels de la présente invention est de fournir de nouveaux polyisocyanates à groupements fonctionnels masqués et ayant une température de dissociation relativement basse pour une durée limitée et avec un rendement de dissociation compatible avec les techniques de polymérisation.

Un second objectif de l'invention est de fournir des polyisocyanates à groupements fonctionnels masqués qui soient solubles dans les solvants usuels utilisés pour ce type d'application.

Un autre objectif de l'invention est de fournir de nouveaux polyisocyanates à groupements fonctionnels masqués, qui ne soient que peu ou pas toxiques.

10

15

20

25

30

celle ou à tout le moins très proche de celle du groupe se libérant en premier lieu, c'est-à-dire la température la plus basse.

Les différents objectifs exposés ci-dessus peuvent être plus avantageusement conciliés lorsque l'on utilise deux agents de masquage différents présentant une différence de température de libération, l'un comportant un groupement hydrogène réactif —OH et le second un groupement à hydrogène réactif —NH, formant respectivement par réaction avec les fonctions isocyanates NCO des liaisons de type pseudo-uréthanne et urée.

Dans une demande de brevet non publiée, la Demanderesse a décrit des isocyanates masqués mixtes utilisables dans des peintures poudres, dans lesquels les fonctions isocyanates sont masquées par au moins deux agents masquants dont l'un au moins présente une fonction carboxylique non carbonée. Dans ces isocyanates toutefois, la fonction de masquage du groupe portant le groupement carboxylique est indissociable de la fonction catalytique.

L'invention a ainsi pour objet une composition d'isocyanates au moins partiellement masquées, caractérisée par le fait qu'elle est masquée par au moins deux agents de masquage différents, choisis de manière que dans le test à l'octanol à 110°C, le rapport

pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en premier à 110°C D =

pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en dernier à 110°C soit supérieur à 4/3, avantageusement supérieur à 1,5, de préférence supérieur à 2, sous réserve que lorsqu'un agent de masquage comporte une fonction phénol comme fonction masquante, il ne comporte pas de fonction COOH.

Les pourcentages de déblocage sont mesurés à 110°C selon le test à l'octanol sur l'isocyanate complètement masqué par un seul agent de masquage, celui pour lequel on effectue la mesure.

Les agents masquants les plus couramment utilisés sont ceux cités par M. Wicks dans son article "Blocked isocyanates", Progress in Organic Coatings (1975), vol. 3, p. 73, leurs températures de déblocage sont avantageusement supérieures à 90°C.

Les agents masquants peuvent se répartir en trois groupes :

ceux dont l'hydrogène mobile est porté par un chalcogène ;

10

15

20

25

30



Un autre objectif de l'invention est de fournir de nouveaux polyisocyanates à groupements fonctionnels masqués, qui ne soient pas de manipulation et de mise en oeuvre dangereuse et/ou délicate.

Un autre objectif de l'invention est de fournir de nouveaux polyisocyanates à groupements fonctionnels masqués, qui soient économiques.

Un autre objectif de l'invention est de fournir de nouveaux polyisocyanates à groupements fonctionnels masqués, donnant accès à des polymères (ou plutôt à de polycondensats), éventuellement réticulés, qui satisfassent au cahier des charges des applications.

Dans la réalité, ces objectifs sont quelque peu contradictoires.

Ainsi, on sait que les polyisocyanates comprenant des groupements masquants fonctionnels de type hétérocycle (poly)azoté, notamment triazole, répondent particulièrement bien au premier objectif de l'invention mais très mal au second en raison de leur faible solubilité dans les solvants usuels.

En outre, l'utilisation de ces composés est particulièrement intéressante en raison de leur faible coût.

A l'inverse, les groupements masquants de type oxime conduisent à des polyisocyanates masqués présentant une bonne solubilité dans les solvants usuels, mais libérant le groupement masquant à des températures plus élevées. En outre, certaines oximes libres sont réputées être toxiques.

Grâce aux travaux réalisés par les inventeurs, on a montré que certains au moins de ces différents objectifs pouvaient être conciliés par un masquage des polyisocyanates au moyen de deux groupements masquants différents présentant un écart de réactivité et donc un écart de température de libération.

En particulier, il a été montré que lorsqu'une composition de (poly)isocyanate(s) était masquée au moins partiellement par deux groupes masquants différents répondant à la définition ci-dessous, la température de libération globale telle que mesurée par le test à l'octanol détaillé ci-après est

10

15

20

25

30



- ceux dont l'hydrogène mobile est porté par un azote ;
- ceux dont l'hydrogène mobile est porté par un carbone.

Parmi ceux dont l'hydrogène mobile est porté par un chalcogène (de préférence léger, à savoir soufre et oxygène), on utilise surtout ceux où le chalcogène est un oxygène. Parmi ces derniers, on peut notamment citer :

- les produits à séquence >N-OH, comme par exemple les oximes (=N-OH) ou les hydroxyimides ([-CO-]₂N-OH) ; et
- les phénols, surtout ceux dont le noyau aromatique est appauvri en électron tel que les hydroxypicolines et les hydroxybenzoates (par exemple EP-A-680 984 et WO 98/4608).

On peut également citer les composés décrits dans la demande EP-A-661 278.

Parmi ceux dont l'hydrogène mobile est porté par un azote, on peut notamment citer :

- les amides monosubstitués, et en particulier les lactames (le plus utilisé étant le caprolactame) ;
- les imides ([-CO-]₂N-H), surtout cycliques comme le succinimide ;
- les hétérocycles azotés insaturés, notamment à cinq chaînons (avantageusement doublement insaturés), comportant de préférence au moins deux hétéroatomes (de préférence de l'azote). Parmi ces derniers, on peut citer les diazoles (tels les glyoxalines et les pyrazoles), les triazoles, voire les tétrazoles.

On peut également citer les composés décrits dans la demande EP-A-661 278.

Parmi ceux dont l'hydrogène mobile est porté par un carbone, on peut citer essentiellement les composés de nature malonique, c'est-à-dire un radical RCH< portant deux groupes électroattracteurs (tels que carbonyle, nitrile, Rf ou perfluoroalcoyle).

On peut citer à ce titre notamment les couples d'agents masquants suivants : méthyl-amyl-cétoxime/2-hydroxypyridine et diméthylpyrazole/2-hydroxypyridine.

10

15

20

25

30



A la connaissance de la Demanderesse, aucun des couples décrits antérieurement ne possède ni les avantages ni la caractéristique mentionnée ci-dessus. En particulier, le couple pyrazole/triazole présente un rapport D compris entre 1,1 et 1,2.

L'invention a notamment pour objet une composition d'isocyanates au moins partiellement masquée, caractérisée par le fait qu'elle est masquée par au moins deux agents de masquage différents répondant à la condition ci-dessus, dont un au moins réagit avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement -OH et un autre au moins réagit avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement -NH.

L'invention a également pour objet une composition d'isocyanates au moins partiellement masquée, caractérisée par le fait qu'elle est masquée par deux agents (voire plus) de masquage différents répondant à la condition ci-dessus, réagissant avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire du groupement –NH.

On peut citer notamment les agents masquants de type pyrazole ou pyrazole substitué.

L'invention a également pour objet une composition d'isocyanates au moins partiellement masquée, caractérisée par le fait qu'elle est masquée par deux agents de masquage différents répondant à la condition ci-dessus, réagissant avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire du groupement –OH.

Avantageusement, les deux groupes masquants sont présents en un rapport (exprimé en équivalents de fonction masquante) compris entre 10/90 et 90/10, de préférence 20/80 - 80/20.

Parmi les composés masquants à groupement hydrogène mobile porté par un groupement OH, on préfère les oximes. On peut citer en particulier la méthyl-éthyl cétoxime, l'acétone-oxime, la méthylamylcétoxime, l'oxime du pyruvate de méthyle ou l'oxime du pyruvate d'éthyle (encore désignée par "POME").

Rappelons que les oximes s'additionnent sur les fonctions isocyanates, l'hydrogène allant sur l'azote cependant que l'oxygène se greffe sur le carbone du carbonyle selon le schéma :

10

15

20

25

30

W et W', identiques ou différents représentant des groupements hydrocarbonés, aliphatique, alicycliques, aromatiques ou hétérocycliques, W et W'' pouvant également représenter ensemble un cycle carboné ou hétérocyclique. Il est souhaitable que W et W' ne soient pas simultanément aromatiques (c'est-à-dire qu'un cycle aromatique est directement lié au carbone de la fonction oxime).

Les groupes W et W' peuvent également comprendre tout type de substituant.

On peut citer à titre d'exemple de substituants les groupes alkyle, alkényle, alkynyle, cycloalkyle, aryle, aralkyle, alkaryle, hétérocyclique, alkoxy perhalogénoalkyle (CF₃, CCl₃, ...) et polyalkoxy. Les substituants peuvent notamment être des substituants électroattracteurs comme cela est décrit dans la demande de brevet WO 97/24386.

Tous les substituants conviennent à l'exception de ceux présentant une réactivité plus forte que la fonction OH de l'oxime avec la fonction isocyanate du composé isocyanate.

Les groupes alkyle, alkényle, alkynyle et alkoxy comportent en général de 1 (deux pour les alkenyle et alkynyle) à dix atomes de carbone, de préférence de 1 (deux pour les alkenyle et alkynyle) à six atomes de carbone, les groupes aryle étant avantageusement en C_6 - C_{18} .

ISO représente le reste de la molécule d'isocyanate qui peut comporter, comme cela est décrit auparavant d'autre(s) groupe(s) ioscyanate(s).

Parmi les composés masquants à hydrogène mobile porté par un groupement >NH, on peut citer en particulier les hétérocycles azotés,

15

20

25

30

notamment polyazotés, de préférence à cinq ou six chaînons, dont quelques exemples sont constitués par l'imidazole, le pyrazole, les triazoles (1,2,3-(triazole et 1,2,4-triazole), le tétrazole et leurs dérivés substitués, les triazoles étant préférés.

Conviennent également les dérivés de ces composés portant un ou plusieurs substituants, c'est-à-dire au moins un, deux ou trois substituants, les substituants étant tels que définis ci-dessus pour l'oxime.

Tous les substituants conviennent à l'exception de ceux présentant une réactivité plus élevée que la fonction NH de l'hétérocycle azoté avec la fonction isocyanate du composé isocyanate.

Ces groupes masquants de type hétérocycle azoté s'additionnent sur les fonctions isocyanates, l'hydrogène allant sur l'azote cependant que l'azote se greffe sur le carbone du carbonyle de la fonction isocyanate selon le schéma :

NH + ISO-N=C=O N-CO-NH-ISO
ISO étant tel que défini ci-dessus.

Les compositions isocyanates préférées selon l'invention sont les compositions dans lesquelles les groupes masquants sont respectivement une oxime et le triazole (1,2,3-triazole ou 1,2,4-triazole), l'oxime étant avantageusement la méthyl-éthyl cétoxime, la méthyl-amyl-cétoxime, l'oxime du pyruvate de méthyle ou l'oxime du pyruvate d'éthyle.

De manière surprenante, on a constaté que lorsque la composition polyisocyanate comprenait des groupes masquants triazole/oxime, en particulier pour les oximes "vraies", c'est-à-dire les oximes portant deux chaînes alkyle en α du C porteur du groupement N-OH dans le rapport précité (au moins 10 % et jusqu'à 90 % de groupes triazole, plus particulièrement lorsqu'elle comprenait au moins 50 % de groupes triazole), la température de libération des groupements masquants était toujours inférieure à celle du groupe oxime et proche de celle du groupe triazole.

Le triazole est un agent masquant qui est très difficile d'usage car les composés qu'il donne ne sont solubles que dans très peu de solvant. Un avantage supplémentaire de la présente invention est de fournir des composés masqués mixtes dont l'un des agents masquants est le triazole (l'un

composés masqués mixtes dont l'un des agents masquants est le triazole (l'un ou l'autre isomère, en général un mélange des deux) et qui possèdent une bonne solubilité dans les solvants usuels tout en ayant les mêmes avantages que le triazole.

5

Aussi, pour obtenir une bonne solubilité, quand un des agents masquants est le triazole, il est souhaitable que celui-ci soit associé à au moins un agent de masquage où l'hydrogène mobile est porté par un oxygène, avantageusement une oxime. Un rapport massique triazole/totalité des agents masquants est avantageusement au plus égal à 2/3, de préférence à 50 %.

10

Les problèmes de solubilité se retrouvent lorsqu'on utilise comme agents masquants deux composés différents présentant des hétérocycles azotés à 5 chaînons, auquel cas, pour éviter la cristallinité et donc l'insolubilité dans les solvants, il est souhaitable :

15

- soit d'avoir au moins 1/3 de groupes masquants comportant une fonction -OH;

- soit d'avoir des agents masquants comprenant des hétérocycles azotés à 5 chaînons portant des substituants, la somme en équivalents des atomes de carbone des groupes substituants ramenée aux cycles azotés (nombre d'atomes de carbone des groupes substituants/nombre de cycles azotés à 5 chaînons) étant au moins égale à 4, de préférence à 6.

20

De manière générale, on préfère qu'il n'y ait pas plus de deux groupes masquants présents dans la composition.

25

Toutefois, lorsque plus de deux groupes masquants sont présents, il est préférable, dans le cas où le tiers groupe se débloque à une température voisine de la température de déblocage du premier, que la quantité de groupes masquants en sus des deux principaux ne dépasse pas 30 % en équivalents, avantageusement pas plus de 25 %, de préférence pas plus de 20 %, et en particulier pas plus de 15 % en équivalents par rapport à la somme des fonctions masquées de la composition polyisocyanate.

30

Ainsi que cela a été mentionné plus haut, les isocyanates pour lesquels l'invention est la plus intéressante sont ceux dont l'atome d'azote est lié à un carbone d'hybridation sp³, et plus particulièrement les isocyanates aliphatiques. On peut citer notamment les polyméthylène diisocyanates (par



exemple, le TMDI (TétraMéthylèneDiisocyanate) et l'HDI [HexaméthylèneDiisocyanate = OCN-(CH₂)₆-NCO]) et leurs différents dérivés de condensation (biuret, etc.) et de "trimérisation" (dans le domaine considéré, on appelle trimère les mélanges issus de la formation de cycles isocyanuriques à partir de trois fonctions isocyanates ; en fait, il y a à côté du trimère vrai des produits plus lourds issus de la trimérisation).

On peut citer également l'isophorone diisocyanate (IPDI), le norbornane diisocyanate (NBDI) le 1,3-bis(isocyanatométhyl)cyclohexane (BIC), le H₁₂-MDI et le cyclohexyl 1,4-diisocyanate.

On peut aussi citer les arylènedialcoylène diisocyanates tel que OCN-CH₂-Ø-CH₂-NCO.

Il est souhaitable que dans la structure du ou des isocyanates(s) monomères, la partie du squelette reliant deux fonctions isocyanates comporte au moins un enchaînement polyméthylène (CH_2) π où π représente un nombre entier de deux à 10, avantageusement de 4 à 8. Cette préférence joue sur les performances mécaniques. Quand il y a plusieurs enchaînements, ces derniers peuvent être semblables ou différents. En outre, il est souhaitable que l'un au moins, de préférence tous ces enchaînements, soient libres en rotation et donc exocycliques.

Il est en outre préférable, pour des raisons de cristallinité que dans la composition polyisocyanate masquée au moins 20 % des unités monomères du produit de (poly)condensation présentent un enchaînement polyméthylène $(CH_2)_\pi$ tel que précisé ci-dessus.

Lorsque la composition polyisocyanate comprend plus de deux groupes masquants, il est préférable, lorsque l'un des agents représente un hétérocycle azoté à 5 chaînons, que soient présents plus de 30 % équivalents d'agent(s) bloquant(s) comprenant une fonction réactive -OH.

De manière générale, on préfère éviter l'utilisation d'un agent masquant comprenant un groupe amine secondaire portant deux chaînes aliphatiques, tel que par exemple la diisopropylamine.

Les agents masquants comportant un hétérocycle azoté de nature aromatique ou pseudoaromatique, tel que pyrazole, triazole, imidazole,

20

15

5

10

25

30

tétrazole, pyrazoline.. et de manière générale présentant une insaturation dans le cycle n'entrent pas dans cette catégorie.

Pour les utilisations usuelles des isocyanates réputés complètement bloqués, le pourcentage de fonction isocyanate libre résiduelle est de préférence au plus égal à 5 %, avantageusement 2 %, de préférence 1%.

Le taux de libération est quantifié par le test à l'octanol (voir infra).

Selon la présente invention, le polyisocyanate masqué, pur ou en mélange, est issu d'un polyisocyanate, c'est-à-dire possédant au moins deux fonctions isocyanates, avantageusement plus de deux (possibilités de valeurs fractionnaires puisqu'il s'agit en général de mélange d'oligomères plus ou moins condensés), lequel est lui-même le plus souvent issu d'une précondensation ou d'une prépolymérisation de diisocyanate unitaire (parfois qualifié dans la présente description de "monomère").

15

10

5

D'une manière générale, 90 % des molécules constituant le mélange de ces prépolymères ou de ces précondensats avant masquage ont une masse moléculaire moyenne au plus égale à environ 2000 (Mw), plus couramment à environ 1000 (Mw), le terme environ signifiant que les zéros de position ne sont pas des chiffres significatifs (en d'autres termes, un seul chiffre est significatif en l'occurrence).

20

Ainsi, parmi les polyisocyanates utilisés pour l'invention, on peut citer ceux du type biuret et ceux dont la réaction de di- ou trimérisation a conduit à des cycles à quatre, cinq ou six chaînons. Parmi les cycles à six chaînons, on peut citer les cycles isocyanuriques issus d'une homo- ou d'une hétéro-trimèrisation de divers diisocyanates seuls, avec d'autre isocyanate(s) [mono-, di--, ou poly-isocyanate(s)] ou avec du gaz carbonique (ou bioxyde de carbone), dans ce cas on remplace un azote du cycle isocyanurique par un oxygène. Les oligomères à cycles isocyanuriques sont préférés.

30

25

Les polyisocyanates préférés sont ceux qui présentent au moins une fonction isocyanate aliphatique. En d'autres termes, au moins une fonction isocyanate masquée selon l'invention est reliée au squelette par l'intermédiaire d'un carbone de type sp³ portant avantageusement un atome d'hydrogène, de préférence deux. Il est souhaitable que ledit carbone de type sp³ soit lui-même

10

15

20

25

30

porté par un carbone de type sp³ et avantageusement muni d'un, de préférence de deux atomes d'hydrogène, et ce pour éviter que la fonction isocyanate considérée soit en position néopentylique. En d'autres termes, il est conseillé de choisir comme monomères (lesquels sont, en général, porteurs de deux fonctions isocyanates), au moins un composé qui porte au moins une fonction aliphatique qui ne soit ni secondaire ou tertiaire, ni néopentylique.

Lorsque la composition selon l'invention comprend un mélange d'isocyanates, on préfère généralement que ledit mélange présente une fonctionnalité (nombre de fonctions isocyanates, masquées ou non, par molécule en contenant) moyenne supérieure à 2, avantageusement au moins égale à 2,1 et au plus égale à environ 15, avantageusement à 7, de préférence égale au moins à 2,4 et au plus égale à 4.

La présente invention peut également être transposée pour les latex, et notamment les latex présentant des fonctions isocyanates masquées tels que décrits dans les brevets européens de la Demanderesse EP-A-739 961 et EP-A-674 667.

On préfère en outre les mélanges de composés isocyanates dans lesquels au moins une, avantageusement au moins deux, de préférence au moins trois des conditions ci-après sont réunies :

- au moins un tiers, avantageusement deux tiers, de préférence quatre cinquième des fonctions NCO libres ou masquées sont reliées à un squelette hydrocarboné, par l'intermédiaire d'un carbone saturé (sp³);
- au moins un tiers, avantageusement deux tiers, de préférence quatre cinquième desdits carbones saturés (sp^3) est porteur d'au moins un, avantageusement deux, hydrogène(s);
- lesdits carbones saturés (sp³) sont au moins pour le tiers, avantageusement au moins pour la moitié, de préférence au moins pour les deux tiers, reliés audit squelette par un atome de carbone lui-même porteur d'au moins un hydrogène, avantageusement deux.

Les polyisocyanates masqués de l'invention sont obtenus en faisant réagir les polyisocyanates tels que définis ci-dessus avec les deux types de composés de masquage, notamment un composé de masquage

comportant un hydrogène réactif apporté par une fonction OH et un composé de masquage comportant un hydrogène réactif apporté par une fonction NH, successivement ou simultanément.

5

L'un des nombreux intérêts des nouveaux polyisocyanates selon l'invention est qu'ils peuvent servir de base à la préparation de polymères et/ou de réticulats et être utilisés notamment comme un des constituants principaux de revêtements en tous genres, tels que vernis et peintures. Dans de telles utilisations, les qualités de dureté des polymères réticulables font partie de celles qui sont recherchées sur le plan technique et fonctionnel.

Le procédé de préparation de polymères comporte les étapes suivantes :

15

10

- mettre un polyisocyanate masqué selon l'invention en présence d'un coréactif qui contient des dérivés présentant des hydrogènes réactifs sous forme d'alcool, de phénol, de thiol, de certaines amines y compris les anilines ; ces dérivés peuvent avoir des squelettes hydrocarbonés aliphatiques, alicycliques ou aromatiques, de préférence alcoyles, y compris cycloalcoyles et aralcoyles, aryles, linéaires ou branchés, substitués ou non (ces coréactifs, en général des polyols sont en eux-mêmes connus);

20

- et chauffer le milieu réactionnel ainsi constitué à une température permettant la réticulation des composants.

25

Avantageusement, la température est au plus égale à environ 300°C, de préférence comprise entre 60 et 250°C et, plus préférentiellement encore, entre 100 et 200°C et ce, pour une durée inférieure ou égale à 15 heures, de préférence à 10 heures, et plus préférentiellement encore à 8 heures.

30

On peut prévoir d'inclure un solvant organique dans le milieu réactionnel. On peut également prévoir une suspension dans l'eau.

Ce solvant optionnel est, de préférence peu polaire, c'est-à-dire dont la constante diélectrique n'est guère supérieure ou égale à 4 ou plus préférentiellement à 5.

Conformément à l'invention, les solvants peu polaires préférés sont ceux qui sont bien connus de l'homme du métier et en particulier les aromatiques tel que le benzène, les cétones telles que la cyclohexanone, la méthyléthylcétone et l'acétone ; les esters d'alcoyle(s) léger et notamment les esters adipiques ; les coupes pétrolières du type de celles vendues sous la marque Solvesso®.

10

15

20

25

30

5

Les dérivés entrant dans la composition du coréactif sont en général di-, oligo-, ou polyfonctionnels, peuvent être monomères ou issus de di-, d'oligo- ou polymérisation et sont mis en oeuvre pour la préparation de polyuréthannes éventuellement réticulés, leur choix sera dicté par les fonctionnalités attendues pour le polymère dans l'application finale et par leur réactivité.

Notamment lorsque l'on désire avoir des compositions "bi-(c'est-à-dire contenant simultanément les deux réactifs : l'isocyanate ici au moins partiellement masqué selon l'invention et le composé à hydrogène réactif) stables, on préfère éviter d'utiliser des dérivés présentant des hydrogènes réactifs qui catalysent la libération de l'isocyanate masqué. Ainsi parmi les amines on préfère n'utiliser que celles qui ne catalysent pas la décomposition ou la transamidation des fonctions isocyanates masquées selon la présente invention.

Ces coréactifs sont en général bien connus de l'homme de métier.

L'invention concerne donc, également, des compositions de peintures comprenant pour addition successive ou simultanée :

- un polyisocyanate masqué selon l'invention ;
- un coréactif à hydrogène réactif tel que décrit ci-dessus ;
- d'éventuels catalyseurs en eux-mêmes connus (notamment ceux à base d'étain pour les oximes);
 - éventuellement au moins un pigment ;

10

15

- éventuellement du bioxyde de titane ;
- éventuellement une phase aqueuse ;
- éventuellement un agent tensio-actif pour maintenir en émulsion ou en suspension les composants constitutifs du mélange ;
 - éventuellement un solvant organique ;
 - éventuellement un déshydratant.

L'invention concerne aussi les peintures et vernis obtenues par l'utilisation de ces compositions, avec l'éventuelle libération selon le procédé cidessus.

TEST A L'OCTANOL

C'est le test qui définit le pourcentage de déblocage à une température donnée qui permet un classement des agents bloquants.

définitions

Température de

"libération"

(ou de "déblocage")

: c'est la température la plus faible à laquelle

l'agent de masquage de l'isocyanate masqué

est déplacé à hauteur de 9/10 (arrondi

mathématique) par un monoalcool primaire

(l'alcool primaire est en général l'octanol)...

Durée de vie au stockage Pour s'assurer, une bonne durée de vie au

stockage, il est préférable de choisir des

fonctions isocyanates masquées dont le test à l'octanol montre une "libération" à 80°C,

avantageusement à 90°C, au plus égale à

90 %.

Avancement de la réaction : On considère que la réaction est complète si

elle est réalisée à plus de 90 %.

Dans le contexte de la présente invention, le test est réalisé à 110°C.

mode opératoire

5

10

15

20

25

30

Dans un tube, type SCHOTT, avec agitation magnétique, on charge environ 5 mmol en équivalent NCO masqué protégé à évaluer.

On ajoute 2,5 à 3 ml de dichloro-1,2 benzène (solvant) l'équivalent d'octanol-1 (5 mmol, soit 0,61 g et éventuellement avec le catalyseur à tester avec le groupe masquant).

Le milieu réactionnel est ensuite porté à la température testée. On chauffe alors pendant 6 h à la température testée, de façon à débloquer et ainsi rendre réactives les fonctions isocyanates. La réaction terminée, le solvant est éliminé par distillation sous vide, et le résidu est analysé en RMN, Masse et infra rouge.

A partir de ces données, on évalue le pourcentage de fonction isocyanate masquée condensée avec l'octanol-1.

En présence de catalyseur, les températures de déblocage sont abaissées par rapport aux valeurs indiquées d'une manière proportionnelle à la quantité de catalyseur introduite. Le choix du catalyseur peut également permettre de jouer sur la cinétique de démasquage d'un des agents masquants par rapport à l'autre et, par conséquent, sur la cinétique de réticulation. Le choix du catalyseur sera guidé par les contraintes de l'application recherchée.

Les exemples non limitatifs suivants illustrent l'invention.

Exemple 1:

Préparation d'HDT bloqué 50 % MEKO/50 % 1,2,4-triazole.

Dans un réacteur à double enveloppe de 500 ml, on introduit 500 g d'HDT (trimère vrai de l'HDI), 68 g de MEKO et 53,9 g de 1,2,4-triazole dans 140,6 g d'AMP (propylèneglycol monoéthyl éther acétate). Une réaction

exothermique a lieu. A la fin de celle-ci, le triazole n'est pas entièrement dissous.

On chauffe le milieu réactionnel sous agitation à 80°C jusqu'à dissolution complète du triazole. Après une heure à cette température, on ajoute 2,7 g de triazole et on recommence l'opération une heure 30 plus tard. On laisse la réaction se poursuivre pendant encore une heure. On obtient 561,3 g de produit ne comprenant plus de fonction NCO libre, présentant un taux de NCO potentiel de 11,56% et une viscosité à 25°C de 83,3 poises (8330 mPa.s).

10

5

D = 9.5

(% de déblocage à 110°C : MEKO : 2

1,2,4-triazole: 19)

- température de déblocage de 90 % du produit bloqué :150°C

15

Exemple 2:

Préparation d'HDT bloqué 25 % MEKO/75 % 1,2,4-triazole

20

On procède comme pour l'exemple 1 sauf que l'on introduit les réactifs suivants :

HDT

: 300 g

1,2,4-triazole

: 85,8 g (excès 5 %)

MEKO

: 36 g (excès 5 %)

25 dans de l'AMP

: 140,6 g

On obtient le produit du titre ne comportant plus de fonctions NCO libres, et présentant un taux de NCO potentiel de 11,8 %.

D = 9.5

30

température de déblocage de 90 % du produit bloqué : 148°C
 Ce produit cristallise rapidement, ce qui réduit son intérêt pour les applications envisagées.

Exemple 3:

Préparation d'HDT bloqué 50 % 1,2,4-triazole/50 % POME

5

10

15

On procède comme pour l'exemple 1 sauf que l'on introduit les réactifs suivants :

HDT -

: 259 g

1,2,4-triazole

: 49,4 g (excès 5 %)

POME

: 93,7 g (excès 5 %)

dans de l'AMP

: 134 g

On obtient le produit du titre présentant quelques traces de fonction NCO libres, un taux de NCO potentiel de 10,7 % et une viscosité de 72 poises (7200 mPa.s).

D = 2.47

(% de déblocage à 110°C : POME=47)

- température de déblocage de 90 % du produit bloqué : 145°C

20

Exemple 4:

Préparation d'HDT bloqué 50 % MEKO/50 % 1,2,4-triazole en l'absence de solvant.

25

On procède comme pour l'exemple 1 sauf que l'on introduit dans le réacteur les réactifs suivants :

HDT

: 400 g

1,2,4-triazole: 71,9 g

MEKO

: 92,1 g (excès 1,5 %)

30

On obtient un produit solide qui est concassé et conservé au congélateur.

D = 9.5

Exemple 5:

Préparation d'HDT bloqué 50 % méthyl amyl cetoxime/50 % 3,5-diméthyl pyrazole

Dans un ballon de 1 l'équipé d'un système réfrigérant, on introduit sous balayage d'argon le réactif suivant :

HDT

: 250 g

dans du Solvesso 100

: 133,1 g.

On additionne ensuite par un entonnoir 63,9 g de DMP. La température passe de 20 à 45°C.

On ajoute ensuite 85,3 g de MAKO dans une ampoule à brome. La température passe de 45 à 62°C. On chauffe à 80°C et on maintient à cette température pendant une heure. On obtient le produit du titre présentant un taux de NCO potentiel de 10,43 % et une viscosité de 22,1 poises (2210 mPa.s) à 25°C.

D = 7.5

20

25

5

10

15

température de déblocage de 90 % du produit bloqué :152°C

Exemple 6:

Préparation d'HDT bloqué 50 % méthylamylcétoxime/50 % 2-hydroxy pyridine

Dans un ballon de 1 l muni d'un système réfrigérant, on introduit sous balayage d'argon les réactifs suivants :

HDT

: 250 g

30 2-hydroxy pyridine

: 64,8 g

dans du Solvesso 100

: 133,4 g

On chauffe à 80°C et on maintient pendant une heure à cette température. On refroidit à 30°C. On ajoute

MAKO

: 85,3 g

On chauffe pendant une heure à 80°C. On obtient le produit du titre avec un taux de NCO potentiel de 10,4 % et une viscosité à 25°C de 19,7 poises (1970 mPa.s).

D = 40

(% de déblocage à 110°C pour 2-OH pyridine = 100)

- température de déblocage de 90 % du produit bloqué : 145°C

Exemple 7:

Préparation d'HDT bloqué 50 % DMP/50 % 2-hydroxy pyridine

On procède comme pour l'exemple 6 sauf que l'on introduit du DMP (64 g) au lieu du MAKO et la quantité de Solvesso 100 est de 126,3 g.

On obtient le produit du titre avec un taux de NCO potentiel de 11,0 % et une viscosité à 25°C de 30,7 poises (3070 mPa.s).

D = 6.66

- température de déblocage de 90 % du produit bloqué : 138°C

20

25

30

5

10

15

Exemple 8:

Préparation d'HDT bloqué 80 % MAKO/20 % DMP

Dans un ballon de 1 l muni d'un système réfrigérant et d'un système de régulation de la température, on introduit sous balayage d'Argon :

HDT

: 250 g

dans Solvesso 100

: 137,7 g

On ajoute par un entonnoir:

DMP

: 26,6 g

puis par une ampoule de coulée sur 15 minutes

MAKO

: 136,5 g

La température s'élève de 20 à 73°C. On chauffe à 80°C et on maintient à cette température pendant une heure.

On obtient le produit du titre présentant un taux de NCO potentiel de 10,10 % et une viscosité à 25°C de 17,8 poises (1780 mPa.s).

D = 6

- température de déblocage de 90 % du produit bloqué :150°C

5

Exemple 9:

Préparation de vernis

10

15

Des vernis ont été préparés à base de polyol acrylique (G-Cure 105P 70) à NCO/OH= 1,05 et à 50 % d'extrait sec (solvant de dilution : EPP/Solvesso 100/RPDE : 57/40/3) avec trois taux de catalyseurs :

- sans DBTL (dibutyl dilaurate d'étain)

- avec 0,05 % en poids de DBTL par rapport au vernis sec ;

- avec 0,5 % en poids de DBTL par rapport au vernis sec.

Les caractéristiques des isocyanates bloqués sont les suivants :

_	1	2	3	4
Polyisocyanate d'HDI	Trimère	Trimère	Trimère	Trimère
Réactif de masquage	MEKO	POME	MEKO/triazole 50/50	POME/triazole 50/50
ES (%)	74	75	75	75
Solvant	Solvesso 100	Acétate de butyle	AMP*	AMP*
NCO	11,20	9,80	11,56	10,70

^{*} AMP : propylèneglycol mono éthyl éther acétate

20

25

Applications

Chaque vernis a été appliqué sur plaques de verre (jauge 200 µm humides), laissées désolvatés 30 minutes à température ambiante puis étuvés 30 minutes à différentes températures de 110 à 160°C selon la quantité de catalyseur.

10

15

Vingt-quatre heures après étuvage, la dureté Persoz et la résistance à la MEK ont été mesurées. L'analyse combinée de ces deux mesures permet de déterminer la température de déblocage (réticulation) pour 30 minutes de cuisson de chacun des vernis. Les résultats sont présentés dans le tableau ci-après :

	sans catalyseur	avec 0,05 %	avec 0,5 % DBTL
	(°C)	DBTL(°C)	(°C)
1	160	150	140
2	140/150	130	120
3	150	140	130
4	140/150	130	120

Ainsi, on voit apparaître que:

- pour un même durcisseur, le passage de 0 à 0,05 puis 0,5 % de DBTL diminue la température de déblocage de 10°C et 20°C respectivement ;
- le blocage mixte MEKO/triazole permet de diminuer la température de déblocage de 10°C au moins par rapport à la MEKO seule, quel que soit le taux de catalyseur ;
- le blocage mixte POME/Triazole donne des résultats identiques au blocage POME seul. Cela représente aussi un intérêt au niveau coût.

REVENDICATIONS

1. Composition d'isocyanates au moins partiellement masquées, caractérisée par le fait qu'elle est masquée par au moins deux agents de masquage différents, choisis de manière que dans le test à l'octanol à 110°C, le rapport

pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en premier à 110°C

D.

5

10

15

20

25

30

pourcentage en équivalents d'agent masquant se débloquant en dernier à 110°C

soit supérieur à 4/3, avantageusement supérieur à 1,5, de préférence supérieur à 2, sous réserve que lorsqu'un agent de masquage comporte une fonction phénol comme fonction masquante, il ne comporte pas de fonction COOH.

- 2. Composition d'isocyanates selon la revendication 1, caractérisée par le fait que l'un des agents de masquage réagit avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement OH et l'autre réagit avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire d'un groupement NH.
- 3. Composition d'isocyanates selon la revendication 1, caractérisée en ce que les deux agents de masquage réagissent avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire du groupement NH.
- 4. Composition d'isocyanates selon la revendication 1, caractérisée en ce que les deux agents de masquage réagissent avec la fonction isocyanate par l'intermédiaire du groupement OH.
- 5. Composition d'isocyanates selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le rapport des groupes masquants est compris entre 10/90 et 90/10, avantageusement 20/80 et 80/20.

15

20

25

30



25

- 6. Composition d'isocyanates selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'un des agents de masquage est un composé hétérocyclique (poly)azoté substitué ou non substitué.
- 7. Composition d'isocyanates selon la revendication 6, caractérisée en ce que le composé hétérocyclique (poly)azoté est choisi parmi le pyrazole, le triazole et la pyridine, substitués ou non substitués.
- 8. Composition d'isocyanates selon la revendication 7, caractérisée en ce que le composé hétérocyclique (poly)azoté est le triazole substitué ou non substitué.
 - 9. Composition d'isocyanates selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que l'un des deux agents de masquage est une oxime.
 - 10. Composition selon la revendication 9, caractérisée en ce que l'oxime est choisie parmi la méthyl-éthyl cétoxime, l'acétone-oxime, la méthyl amyl cétoxime, l'oxime du pyruvate de méthyle et l'oxime du pyruvate d'éthyle.
 - 11. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que les agents de masquage sont choisis parmi les couples :
 - triazole/méthyl-éthyl-cétoxime,
 - triazole/oxime de pyruvate d'éthyle,
 - diméthylpyrazole/méthyl amyl cétoxime,
 - hydroxypyridine/méthyl-amyl-cétoxime, et
 - diméthylpyrazole/hydroxypyridine.
 - 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, comportant un mélange de composés porteurs de fonction(s) isocyanate(s) masquée(s), caractérisée par le fait que ledit mélange présente une fonctionnalité (nombre de fonctions isocyanates, masquées ou non, par

15

20

25

molécule en contenant) moyenne supérieure à 2, avantageusement au moins égale à 2,1 et au plus égale à environ 5, avantageusement à 4.

- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisée par le fait que ledit mélange présente une fonctionnalité (nombre de fonction isocyanate, masquée ou non, par molécule en contenant) moyenne au moins égale à 2,4.
- 14. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisée par le fait que ledit mélange présente une fonctionnalité (nombre de fonction isocyanate, masquée ou non, par molécule en contenant) moyenne et au plus égale à 3,7.
 - 15. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, dans laquelle le mélange des composés porteurs de fonctions isocyanates remplit au moins une, avantageusement au moins deux, de préférence au moins trois des conditions ci après :
 - au moins un tiers, avantageusement deux tiers, de préférence quatre cinquième des fonctions NCO libres ou masquées sont reliées à un squelette hydrocarboné, par l'intermédiaire d'un carbone saturé (sp^3) ;
 - au moins un tiers, avantageusement deux tiers, de préférence quatre cinquième desdits carbones saturés (sp³) est porteur d'au moins un, avantageusement deux, hydrogène(s);
 - lesdits carbones saturés (sp³) sont au moins pour le tiers, avantageusement au moins pour la moitié, de préférence au moins pour les deux tiers, reliés audit squelette par un atome de carbone lui-même porteur d'au moins un hydrogène, avantageusement deux.
- 16. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, pour la réalisation d'un revêtement, caractérisé par le fait qu'elle comporte en outre pour addition successive ou simultanée un coréactif à hydrogène réactif.

10

15

- 17. Utilisation des compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 16, pour la préparation d'un revêtement, notamment une peinture.
- 18. Procédé de préparation d'une composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que l'on fait réagir une composition (poly)isocyanate successivement ou simultanément avec les agents de masquage tels que définis à l'une des revendications 1 à 11.

19. Procédé de préparation de polymères caractérisé par le fait

- mettre un polyisocyanate masqué telles que définis dans l'une quelconque des revendications 1 à 16 en présence d'un coréactif qui contient des dérivés présentant des hydrogènes réactifs ;

et

qu'il comporte les étapes suivantes :

- chauffer le milieu réactionnel ainsi constitué à une température permettant la réticulation des composants.

-

INTER ONAL SEARCH REPORT



A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C08G18/80 C09D175/04

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ccc} \text{Minimum documentation searched (classification system tollowed by classification symbols)} \\ IPC & 7 & C08G & C09D \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category ³	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 600 314 A (BAYER AG) 8 June 1994 (1994-06-08) claims 1-3,6; examples 6,7	1,3,5-8, 12-19
Α	EP 0 682 051 A (BAYER AG) 15 November 1995 (1995-11-15) claims 1-3; examples	1,3,5-8, 12-19
Α	WO 97 24386 A (RHONE-POULENC CHIMIE) 10 July 1997 (1997-07-10) page 12, line 21 - line 24; claims 7-12,15,16; examples 4,5	1,9,10, 12-19
А	US 5 280 100 A (L.D.VENHAM) 18 January 1994 (1994-01-18) claim 1; examples 10,11	1,9,10, 12-19
	-/	

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
° Special categories of cited documents :	"T" later document published after the international filing date
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the document is taken alone
citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but	"Y" document of particular relevance: the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search	"&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report
20 October 1999	27/10/1999
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Angiolini, D

1

INTER ONAL SEARCH REPORT



C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	FCT/FR 99/01805	
Category 3	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	nelevani to daim No.	
\	US 4 096 291 A (W. DUNWALD ET AL.) 20 June 1978 (1978-06-20)	1,4,5, 12-14, 16,19	
	column 9, line 61 - line 68; claim 11; example 15	10,15	
		-	
	-		
.			
		·	

INTERN ONAL SEARCH REPORT

In In Ital Application No.

Patent document		Publication			1/FR 9:	
cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	-	Publication date
EP 600314	Α	08-06-1994	DE AT BR CA CZ DE ES FI JP MX PL US	4240480 143393 9304906 2110235 9302620 59303960 2092207 935357 6211771 9307189 301254 5350825	T A A A D T A A A A A	25-08-1994 15-10-1996 26-07-1994 03-06-1994 15-06-1994 31-10-1996 16-11-1996 03-06-1994 02-08-1994 31-08-1994 13-06-1994 27-09-1994
EP 682051	Α	15-11-1995	DE CA CZ FI JP US	4416750 2148987 9501237 952289 7304843 5596064	A A A	16-11-1995 14-11-1995 15-11-1995 14-11-1995 21-11-1995 21-01-1997
WO 9724386	Α	10-07-1997	FR AU CA EP ZA	2743071 1380997 2241241 0869982 9610917	A A A	04-07-1997 28-07-1997 10-07-1997 14-10-1998 30-06-1998
US 5280100	Α	18-01-1994	CA	2090909	Α	30-10-1993
US 4096291	A	20-06-1978	DE AT BE CK ER GH JP UNL SE	2404740 341056 69875 824910 614459 34475 434316 2259886 1485190 1029404 50117822 71769 7501052 399276 7501029	B A A A A A A A A A B	14-08-1975 25-01-1978 15-05-1977 29-07-1975 30-11-1979 29-09-1975 01-04-1977 29-08-1975 08-09-1977 10-03-1979 16-09-1975 09-12-1975 05-08-1975 06-02-1978 04-08-1975

,

HE INTERNATIONALE

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO8G18/80 CO9D175/04

Selon la classification internationale des brevets (CIB), ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CTB 7 C08G C09D

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Categorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
А	EP 0 600 314 A (BAYER AG) 8 juin 1994 (1994-06-08) revendications 1-3,6; exemples 6,7	1,3,5-8, 12-19
А	EP 0 682 051 A (BAYER AG) 15 novembre 1995 (1995-11-15) revendications 1-3; exemples	1,3,5-8, 12-19
Α ·	WO 97 24386 A (RHONE-POULENC CHIMIE) 10 juillet 1997 (1997-07-10) page 12, ligne 21 - ligne 24; revendications 7-12,15,16; exemples 4,5	1,9,10, 12-19
A	US 5 280 100 A (L.D.VENHAM) 18 janvier 1994 (1994-01-18) revendication 1; exemples 10,11	1,9,10, 12-19

	<u></u>
X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
³ Catégories spéciales de documents cités:	
 "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international 	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
ou après cette date	"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	etre considerée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent: l'invention revendiquée
"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente
	pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même tamille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
20 octobre 1999	27/10/1999
Nom et adresse postale de l'administration chargee de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	e Fonctionnaire autorise
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Angiolini, D

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	PCI/FR 99	7 0 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
Catégorie '	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages p	pertinents	no. des revendications visées
А	US 4 096 291 A (W. DUNWALD ET AL.) 20 juin 1978 (1978-06-20) colonne 9, ligne 61 - ligne 68; revendication 11; exemple 15		1,4,5, 12-14, 16,19
		·	
	*	·	_
· -			
ı	-		
-			

RAPPORT DE RECHE Renseignements rel: aux member e familles de brevets

FUT/FR 99/01805

				101711	33701805
Document brevet of au rapport de reche		Date de publication	M fam	embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication
EP 600314	A 	08-06-1994	DE AT BR CZ DE ES FI JP MX PL US	4240480 A 143393 T 9304906 A 2110235 A 9302620 A 59303960 D 2092207 T 935357 A 6211771 A 9307189 A 301254 A 5350825 A	25-08-1994 15-10-1996 26-07-1994 03-06-1994 15-06-1994 31-10-1996 03-06-1994 02-08-1994 31-08-1994 13-06-1994 27-09-1994
EP 682051	A	15-11-1995	DE CA CZ FI JP US	4416750 A 2148987 A 9501237 A 952289 A 7304843 A 5596064 A	16-11-1995 14-11-1995 15-11-1995 14-11-1995 21-11-1995 21-01-1997
W0 9724386	Α .	10-07-1997	FR AU CA EP ZA	2743071 A 1380997 A 2241241 A 0869982 A 9610917 A	04-07-1997 28-07-1997 10-07-1997 14-10-1998 30-06-1998
US 5280100	Ą	18-01-1994	CA	2090909 A	30-10-1993
US 4096291	A	20-06-1978	DE AT BE CH DK ES FR GB IT JP LU NL SE SE	2404740 A 341056 B 69875 A 824910 A 614459 A 34475 A 434316 A 2259886 A 1485190 A 1029404 B 50117822 A 71769 A 7501052 A 399276 B 7501029 A	14-08-1975 25-01-1978 15-05-1977 29-07-1975 30-11-1979 29-09-1975 01-04-1977 29-08-1975 08-09-1977 10-03-1979 16-09-1975 09-12-1975 05-08-1975 06-02-1978 04-08-1975

•

· .